(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



# A TOTALO BORRODO DE ELIGINO BORRO ARRE A REPUBBLICADO ELIGIDA FRANCESCO ARRESTA ARRESTA A REPUBBLICA A REPUBBLICA DE PROPERCIONA DE PROPERCIO

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 28. November 2002 (28.11.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/094889 A2

(51) Internationale Patentklassifikation7:

- ,-

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP02/05516

C08F 8/14

(22) Internationales Anmeldedatum:

17. Mai 2002 (17.05.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

101 25 158.0

22. Mai 2001 (22.05.2001) D

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigschafen (DE).

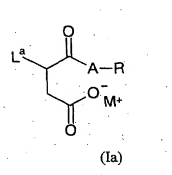
(72) Erfinder; und...

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HÜFFER, Stephan [DE/DE]; Luitpoldstr. 19, 67063 Ludwigshafen (DE). SCHWAB, Peter [DE/DE]; Krähhöhlenweg 23, 67098 Bad Dürkheim (DE). SCHÜRMANN, Gregor [DE/DE]; Keplerstr. 17, 68723 Schwetzingen (DE). RATH, Hans, Peter [DE/DE]; Friedhofstr. 7, 67269 Grünstadt (DE). MACH, Helmut [DE/DE]; Kaiserstrasse 43, 69115

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: LOW-MOLECULAR AND HIGH-MOLECULAR EMULSIFIERS, PARTICULARLY BASED ON POLYISOBUTY-LENE, AND MIXTURES THEREOF

(54) Bezeichnung: NIEDER- UND HOCHMOLEKULARE EMULGATOREN, INSBESONDERE AUF BASIS VON POLYISOBUTYLEN, SOWIE DEREN MISCHUNGEN



A-R
0 M+
(Ib)

(57) Abstract: The invention relates to low-molecular and high-molecular diblock emulsifiers, particularly based on polyisobutylene, of general formulas (Ia) and (Ib), and to mixtures thereof, whereby: La represents a polyisobutylene group having a numerical average molecular weight Mn ranging from 300 to 1000; Lb represents a polyisobutylene group having a numerical average molecular weight Mn ranging from 2000 to 20000; -A- represents -O-, -N(H)- or N(R1)-; Mt represents Ht, an alkali metal ion, 0.5 alkaline-earth metal ions or NH4+, whereby in NH4+, one or more H's can be substituted by alkyl radicals; R represents a linear or branched saturated hydrocarbon radical, which supports

at least one substituent selected from the group consisting of OH, NH<sub>2</sub> or NH<sub>3</sub><sup>+</sup> and optionally supports one or more C(O)H groups while optionally containing one or more non-adjacent -O- and/or secondary amines and/or tertiary amines and, in the NH<sub>2</sub> or NH<sub>3</sub><sup>+</sup> groups, one or more H's can be substituted by alkyl radicals, and; R<sup>1</sup> represents a linear or branched saturated hydrocarbon radical, which optionally supports one or more substituents selected from the group consisting of OH, NH<sub>2</sub>, NH<sub>3</sub><sup>+</sup> or C(O)H while optionally containing one or more non-adjacent -O- and/or secondary amines and/or tertiary amines and, in the NH<sub>2</sub> or NH<sub>3</sub><sup>+</sup> groups, one or more H's can be substituted by alkyl radicals, and the proportion of A-R on the compound of general formula (Ib) equals at least 20 wt. %

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft nieder- und hochmolekulare Diblockemulgatoren, insbesondere auf Basis von Polyisobutylen, der allegemeinen Formel (Ia) bzw. (Ib) sowie deren Mischungen, wobei L\* eine Polyisobutylenylgruppe mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht M<sub>n</sub> von 300 bis 1000 und L<sup>b</sup> eine Polyisobutylenylgruppe mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht M<sub>n</sub> von 2000 bis 20000 ist, -A- für -O-, -N(H)- oder N(R<sup>1</sup>)- steht, M+ für H+, ein Alkalimetallion, 0,5 Erdalkalimetallionen oder NH<sub>4</sub>+ steht, wobei in NH<sub>4</sub>+ ein oder mehrere H durch Alkylreste ersetzt sein können, R für einen linearen oder verzweigten gesättigten Kohlenwasserstoffrest steht, der mindestens einen Substituenten ausgewählt aus der Gruppe OH, NH<sub>2</sub> oder NH<sub>3</sub>+ und gegebenfalls ein oder mehrere C(O)H-Gruppen trägt und gegebenenfalls ein oder mehrere nicht-benachbarte -O- und/oder sekundäre Amine und/oder tertiäre Amine enthält, und wobei in den NH<sub>2</sub>- oder NH<sub>3</sub>+-Gruppen ein oder mehrere H durch Alkylreste ersetzt sein können, und R<sup>1</sup> für einen linearen oder verzweigten gesättigten Kohlenwasserstoffrest steht, der gegebenenfalls einen oder mehrere Substituenten ausgewählt aus der Gruppe OH, NH<sub>2</sub>, NH<sub>3</sub>+ oder C(O)H trägt und gegebenenfalls ein oder mehrere nicht-benachbarte -O- und/oder sekundäre Amine und/oder tertiäre Amine enthält, und wobei in den NH<sub>2</sub>- oder NH<sub>3</sub>+-Gruppen ein oder mehrere H durch Alkylreste ersetzt sein können, und der Anteil von A-R an der Verbindung der allgemeinen Formel (Ib) mindestens 20 Gew. -% beträgt.

> d > b

REFERENCE COPY

BNSDOCID: <WO\_\_\_\_02094889A2\_I\_>



- Heidelberg (DE). SCHAUSS, Eckard [DE/DE]; Kirchenstrasse 1, 67259 Heuchelheim (DE).
- (74) Anwalt: ISENBRUCK, Günter, Bardehle, Pagenberg, Dost, Altenburg, Geissler, Isenbruck, Theodor-Heuss-Anlage 12, 68165 Mannhein (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

 ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

# Nieder- und hochmolekulare Emulgatoren, insbesondere auf Basis von Polyisobutylen, sowie deren Mischungen

5

10

15

20

25

Die vorliegende Erfindung betrifft nieder- und hochmolekulare Verbindungen, insbesondere auf Basis von Polyisobutylen, sowie deren Mischungen, welche als Emulgatoren für Wasser-in-Öl-Emulsionen geeignet sind, Verfahren zur Herstellung solcher Verbindungen sowie die Emulsionen selbst.

Gegenstand der Erfindung ist außerdem die Verwendung solcher Verbindungen als Additive für Kraftstoffe und Schmierstoffe, sowie als korrosionsinhibierender Zusatz in wasserhaltigen Flüssigkeiten, sowie Kraftstoffe, Schmierstoffe, Kraftstoff- und Schmierstoffadditiv-Konzentrate und wasserhaltige Flüssigkeiten enthaltend die erfindungsgemäßen Verbindungen.

Aus dem Stand der Technik sind Verbindungen verschiedenen Typs mit Emulgiereigenschaften bekannt. Unter anderem werden Derivate des mit einer Polyisobutylenylgruppe substituierten Bernsteinsäureanhydrids in verschiedenen Anwendungen eingesetzt.

So beschreibt beispielsweise die US-A 4,225,447 Wasser-in-Öl-Emulsionen, welche als Schmiermittel eingesetzt werden und ein mit einer Alkylenylgruppe (wie einer Polyisobutylenylgruppe) substituiertes Bernsteinsäureanhydrid, vorzugsweise mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht M<sub>n</sub> von 300 bis 3000 g/mol, ein (Erd)Alkalimetallsalz einer mit einer Alkenylgruppe substituierten Bernsteinsäure oder ein mit einer Alkenylgruppe substituiertes Bernsteinsäureamid als Emulgator enthalten, gegebenenfalls in Kombination mit dem Salz einer Harzsäure.

Die EP-A 0 156 572 beschreibt die Verwendung von oberflächenaktiven Substanzen auf der Basis von mit Polyisobutylenylgruppen substituierten Bernsteinsäurederivaten, vorzugsweise mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht Mn von 400 bis 5000, mit einer anionischen Gruppe zur Herstellung von Wasser-in-Öl- oder Öl-in-Wasser-Emulsionen. Als anionische Gruppen kommen Phosphat-, Phosphonat-, Sulfat-, Sulfonat- und Carboxymethylgruppen in Betracht.

Die am 25.1.2000 eingereichte Deutsche Anmeldung der Anmelderin mit dem Aktenzeichen 100 03 105.6 beschreibt den Einsatz von alkoxylierten Polyisobutylenen als Emulgatoren in Wasser-in-Kraftstoff-Emulsionen. Diese alkoxylierten Polyisobutylene können durch die allgemeine Formel R-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-(O-A)<sub>m</sub>-OH beschrieben werden. R ist dabei ein Polyisobutylen mit einer gewichtsmittleren Molmasse von 300 bis 2300, vorzugsweise 500 bis 2000. A ist ein Alkylenrest mit 2 bis 8 Kohlenstoffatomen. Die Zahl m ist eine Zahl von 1 bis 200, die so gewählt ist, daß das alkoxylierte Polyisobutylen 0,2 bis 1,5 Alkylenoxid-Einheiten pro C<sub>4</sub>-Einheit, vorzugsweise 0,5 Alkylenoxid-Einheiten pro C<sub>4</sub>-Einheit, enthält; n ist entweder 0 oder 1.

10

15 -

20

Die am 28.7.2000 eingereichte Deutsche Anmeldung der Anmelderin mit dem Aktenzeichen 100 36 956.1 beschreibt u. a. die Verwendung von Amiden der allgemeinen Formel R<sup>1</sup>R<sup>2</sup>NR<sup>3</sup> als Emulgatoren in Wasser-in-Öl-Emulsionen, wobei R<sup>3</sup> für einen Acylrest einer Mono- oder Polycarbonsäure steht, und R<sup>1</sup> u. a. von einem Poly-1-Butylen, abgeleitet und R<sup>2</sup> 2-Butylen oder -iso-Butylen oder Gemischen davon Polyalkylenpolyamin- oder ein Polyalkyleniminrest sein kann.

Die WO 00/15740 offenbart Wasser-in-Kraftstoff-Emulsionen, die als Emulgatoren zwei über einen Linker wie Alkanolamin, Polyamin oder Polyol verknüpfte Bernsteinsäurederivate enthalten, die mit Kohlenwasserstoffresten wie Polyisobutylenylgruppen substituiert sind, wobei in einem Ausführungsbeispiel das eine Bernsteinsäurederivat eine Polyisobutylenylgruppe mit 8 bis 25 C-Atomen und das andere Bernsteinsäurederivat eine Polyisobutylenylgruppe mit 50 bis 400 C-Atomen enthält.

Aus der GB-A 2,157,744 sind Bohrflüssigkeiten bekannt, die sowohl Pfropf- oder 25 Blockcopolymere von Polycarbonsäuren und Polyethylenglykol, als auch Verbindungen enthalten, die aus einem mit einer Polyisobutylenylgruppe substituierten Bernsteinsäureanhydrid, vorzugsweise mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht Mn von 400 bis 5000, und Polyolen, Polyaminen, Hydroxycarbonsäuren oder Aminoalkoholen hergestellt werden.

30

Die US 4,708,753 offenbart Wasser-in-Kraftstoff-Emulsionen, die unter anderem als Emulgatoren Mono- oder Disalze von Bernsteinsäure mit Aminen oder Aminsalze von Bernsteinsäuremonoestern enthalten. Diese Salze entstehen durch Umsetzung von Alkanolaminen, Polyaminen, Oligoalkoholen oder Polyolen mit Bernsteinsäureanhydriden, die mit C<sub>20</sub>-C<sub>500</sub>-Kohlenwasserstoffresten wie Polyisobutylenylgruppen substituiert sind. In

den Beispielen werden nur die Salze von Bernsteinsäuren oder deren Monoestern beschrieben, die eine Polyisobutylenylgruppe mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht von 950 bzw. 1700 tragen.

Reibungsvermindernde Additive für Kraft- und Schmierstoffe sind ebenso wie Emulgatoren bereits aus dem Stand der Technik bekannt.

So beschreibt die US 5,858,029 reibungsvermindernde Additive für Kraft- und Schmierstoffe, wobei insbesondere Verbindungen der Formel R¹(-OR²-)aNH(CO)-R³-OH als reibungsvermindernde Additive verwendet werden, worin R¹ für einen C₁- bis C₀-Alkylrest, R² für einen C₁- bis C₄-Alkylenrest, a für eine ganze Zahl von 1 bis 12 und R³ für C₁- bis C₄-Alkylen oder substituiertes Alkylen oder Cycloalkylen stehen. Zusätzlich können als Dispergiermittel mit Polyisobutylenylgruppen substituierte Succinimide und als Tenside Polyalkylenamine wie Polyisobutylenamine enthalten sein.

15

10

Die oben genannten, aus dem Stand der Technik bekannten Verbindungen weisen hinsichtlich Herstellung und/oder Produkteigenschaften verschiedene Nachteile auf. Bei einigen Verbindungen fallen bei der Synthese in unterschiedlicher Ausbeute Nebenprodukte an, die – wenn sie nicht entfernt werden – die Einstellung einer gleichbleibenden Viskosität des Emulgators erschweren können. Nachteile können sich auch bei der Herstellung von Emulsionen ergeben: häufig weisen die Emulsionen nur eine ungenügende Stabilität auf, so dass bei der Lagerung eine Phasentrennung auftritt. Die verwendeten Emulgatoren müssen deshalb in hohen Konzentrationen eingesetzt werden, um die Ausbildung einer stabilen Emulsion zu ermöglichen.

25

Daher besteht ein Bedarf an Verbindungen, die als Emulgatoren eingesetzt werden können und die genannten Nachteile nicht aufweisen. Vor allem im Bereich der Wasser-in-Kraftstoff-Emulsionen werden Emulgatoren benötigt, die relativ stabile Emulsionen erzeugen und zudem eine möglichst vollständige und weitgehend rückstandsfreie Verbrennung des Kraftstoffs ermöglichen.

Der vorliegenden Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, weitere Verbindungen bereitzustellen, welche als Emulgatoren in Wasser-in-Öl-Emulsionen eingesetzt werden können.

35

30

Die obige Aufgabe wird gelöst durch Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia) und (Ib)

wobei L<sup>a</sup> für eine Polyisobutylenylgruppe mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht M<sub>n</sub> von 300 bis 1000 steht,

 $L^b$  für eine Polyisobutylenylgruppe mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht  $M_n$  von 2000 bis 20000 steht,

10 
$$-A$$
- für  $-O$ -,  $-N(H)$ - oder  $-N(R^1)$ - steht,

M<sup>+</sup> für H<sup>+</sup>, ein Alkalimetallion, 0,5 Erdalkalimetallionen oder NH<sub>4</sub><sup>+</sup> steht, wobei in NH<sub>4</sub><sup>+</sup> ein oder mehrere H durch Alkylreste ersetzt sein können,

R für einen linearen oder verzweigten gesättigten Kohlenwasserstoffrest steht, der mindestens einen Substituenten ausgewählt aus der Gruppe OH, NH<sub>2</sub> oder NH<sub>3</sub><sup>+</sup> und gegebenenfalls ein oder mehrere C(O)H-Gruppen trägt und gegebenenfalls ein oder mehrere nicht-benachbarte -O- und/oder sekundäre Amine und/oder tertiäre Amine enthält, und wobei in den NH<sub>2</sub>- oder NH<sub>3</sub><sup>+</sup>-Gruppen ein oder mehrere H durch Alkylreste ersetzt sein können, und R<sup>I</sup> für einen linearen oder verzweigten gesättigten Kohlenwasserstoffrest steht, der gegebenenfalls einen oder mehrere Substituenten ausgewählt aus der Gruppe OH, NH<sub>2</sub>, NH<sub>3</sub><sup>+</sup> oder C(O)H trägt und gegebenenfalls ein oder mehrere nichtbenachbarte -O- und/oder sekundäre Amine und/oder tertiäre Amine enthält, und wobei in den NH<sub>2</sub>- oder NH<sub>3</sub><sup>+</sup>-Gruppen ein oder mehrere H durch Alkylreste ersetzt sein können, und

der Anteil von A-R an der Verbindung der allgemeinen Formel (Ia) bzw. (Ib) mindestens 20 Gew.-% beträgt.

Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia), in denen der Anteil des hydrophilen Restes A-R bei niedrigeren Werten wie 5,2 bis 15,2 Gew.-% liegt, sind an sich bekannt und werden in GB-A 2,157,744 und US 4,708,753 beschrieben. Es werden darin jedoch nicht die

vorteilhaften Eigenschaften als Emulgator erkannt, die bei den erfindungsgemäßen Verbindungen mit einem A-R-Anteil von ≥ 20 Gew.-% eintreten.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können sowohl einzeln als auch im Gemisch als Emulgatoren in Wasser-in-Öl-Emulsionen verwendet werden. Es lassen sich stabilere Emulsionen erzeugen als bei Verwendung herkömmlicher Emulgatoren.

Insbesondere die Verbindungen der allgemeinen Formel (Ib) können als über einen Linker verknüpfte Diblockemulgatoren aufgefasst werden, wobei der lipophile Block L<sup>a</sup> bzw. L<sup>b</sup> über eine kovalente C-C-Bindung und der hydrophile Block R bzw. R<sup>1</sup> über eine Esteroder Amidbindung an den Linker Bernsteinsäure geknüpft ist.

Bevorzugt sind solche Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia), in denen

- L<sup>a</sup> für eine Polyisobutylenylgruppe mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht M<sub>n</sub> von
   350 bis 950, insbesondere von 350 bis 650, steht, und/oder
  - L<sup>a</sup> für eine Polyisobutylenylgruppe steht, die eine Polydispersität ≤ 3,0, bevorzugt von
     1,1 bis 2,5, besonders bevorzugt von 1,1 bis 2,0, aufweist, und/oder
- 20 der Anteil von A-R an der Verbindung der allgemeinen Formel (Ia) mindestens 25 Gew.-%, insbesondere 35 bis 60 Gew.-% beträgt, und/oder
  - R aus [-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-X]-, [-CH(CH<sub>3</sub>)-CH<sub>2</sub>-X]- und/oder [-CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)-X]-Einheiten aufgebaut ist, mit X = O oder NH.

Bevorzugt sind solche Verbindungen der allgemeinen Formel (Ib), in denen

- L<sup>b</sup> für eine Polyisobutylenylgruppe mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht von 2000 bis 12000, insbesondere von 2300 bis 5000 steht, und/oder
- L<sup>b</sup> für eine Polyisobutylenylgruppe steht, die eine Polydispersität ≤ 3,0, bevorzugt von
   1,1 bis 2,5, besonders bevorzugt von 1,1 bis 2,0, aufweist, und/oder
- der Anteil von A-R an der Verbindung der allgemeinen Formel (Ib) mindestens 25
   Gew.-%, insbesondere 35 bis 60 Gew.-% beträgt, und/oder

-10

- R aus [-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-X]-, [-CH(CH<sub>3</sub>)-CH<sub>2</sub>-X]- und/oder [-CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)-X]-Einheiten aufgebaut ist, mit X = 0 oder NH.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia) oder (Ib), in denen A = -O- und R ein monovalenter Rest eines Oligomeren oder Polymeren von Ethylen- und/oder Propylenoxid oder ein monovalenter Rest eines Blockcopolymeren von Ethylen- und Propylenoxid ist.

Besonders effektive Emulgatoren sind Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia), in denen L<sup>a</sup> für eine Polyisobutylenylgruppe mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht  $M_n$  von 350 bis 950, insbesondere von 350 bis 650, steht, wobei diese Polyisobutylenylgruppe gegebenenfalls eine Polydispersität  $\leq$  3,0, bevorzugt von 1,1 bis 2,5, besonders bevorzugt von 1,1 bis 2,0, hat.

Es hat sich gezeigt, daß die Gesamtmenge an Emulgator zur Herstellung stabiler Emulsionen gesenkt werden kann, wenn

als Emulgator eine Mischung eingesetzt wird enthaltend

(a) höchstens 99 Gew.-%, bevorzugt von 98 bis 80 Gew.-%, besonders bevorzugt von 97 bis 85 Gew.-%, mindestens einer Verbindung der allgemeinen Formel (Ia).

25 (b) mindestens 1 Gew.-%, bevorzugt 2 bis 20 Gew.-%, besonders bevorzugt 3 bis 15 Gew.-%, mindestens einer Verbindung der allgemeinen Formel (Ib),

wobei  $L^a$  eine Polyisobutylenylgruppe mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht  $M_n$  von 300 bis 1000 und  $L^b$  eine Polyisobutylenylgruppe mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht  $M_n$  von 2000 bis 20000 ist,

-A- für -O-, -N(H)- oder  $-N(R^1)$ - steht,

5

10

15

20

25

30

M<sup>+</sup> für H<sup>+</sup>, ein Alkalimetallion, 0,5 Erdalkalimetallionen oder NH<sub>4</sub><sup>+</sup> steht, wobei in NH<sub>4</sub><sup>+</sup> ein oder mehrere H durch Alkylreste ersetzt sein können,

R für einen linearen oder verzweigten gesättigten Kohlenwasserstoffrest steht, der mindestens einen Substituenten ausgewählt aus der Gruppe OH, NH<sub>2</sub> oder NH<sub>3</sub><sup>+</sup> und gegebenenfalls ein oder mehrere C(O)H-Gruppen trägt und gegebenenfalls ein oder mehrere nicht-benachbarte –O– und/oder sekundäre Amine und/oder tertiäre Amine enthält, und wobei in den NH<sub>2</sub>- oder NH<sub>3</sub><sup>+</sup>-Gruppen ein oder mehrere H durch Alkylreste ersetzt sein können, und

R<sup>1</sup> für einen linearen oder verzweigten gesättigten Kohlenwasserstoffrest steht, der gegebenenfalls einen oder mehrere Substituenten ausgewählt aus der Gruppe OH, NH<sub>2</sub>, NH<sub>3</sub><sup>+</sup> oder C(O)H trägt und gegebenenfalls ein oder mehrere nichtbenachbarte –O– und/oder sekundäre Amine und/oder tertiäre Amine enthält, und wobei in den NH<sub>2</sub>- oder NH<sub>3</sub><sup>+</sup>-Gruppen ein oder mehrere H durch Alkylreste ersetzt sein können, und

der Anteil von A-R an der Verbindung der allgemeinen Formel (Ia) mindestens 10 Gew.-% beträgt und an der Verbindung der allgemeinen Formel (Ib) mindestens 20 Gew.-% beträgt.

Effektive Emulgatormischungen werden nicht nur bei Einsatz von Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia) mit hydrophilen Anteilen von mindestens 20 Gew.-%, sondern auch bei Einsatz von Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia) mit hydrophilen Anteilen von mindestens 10 Gew.-% erhalten.

Bevorzugt sind erfindungsgemäße Mischungen, welche – neben mindestens einer Verbindung der allgemeinen Formel (Ib) –

höchstens 99 Gew.-%, bevorzugt von 98 bis 80 Gew.-%, besonders bevorzugt von 97 bis 85 Gew.-%, mindestens einer Verbindung der allgemeinen Formel (Ia) enthalten, in der L<sup>a</sup> eine Polyisobutylenylgruppe mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht M<sub>n</sub> von 350 bis 950, insbesondere von 350 bis 650, ist und/oder der Anteil von A-R an der Verbindung der

allgemeinen Formel (Ia) mindestens 15 Gew.-%, bevorzugt mindestens 20 Gew.-%, besonders bevorzugt mindestens 25 Gew.-%, ganz besonders bevorzugt 35 bis 60 Gew.-%, beträgt.

5 Bevorzugt sind auch erfindungsgemäße Mischungen, welche – neben mindestens einer Verbindung der allgemeinen Formel (Ia) –

mindestens 1 Gew.-%, bevorzugt 2 bis 20 Gew.-%, besonders bevorzugt 3 bis 15 Gew.-%, mindestens einer Verbindung der allgemeinen Formel (Ib) enthalten, in denen L<sup>b</sup> eine Polyisobutylenylgruppe mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht M<sub>n</sub> von 2000 bis 12000, insbesondere von 2300 bis 5000, ist und/oder der Anteil von A-R an der Verbindung der allgemeinen Formel (Ib) mindestens 25 Gew.-%, insbesondere 35 bis 60 Gew.-%, beträgt.

15

20

10

Die vorliegende Erfindung betrifft ebenfalls Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia) bzw. (Ib). Hierbei wird Polyisobutylen mit Fumarsäuredichlorid, Fumarsäure, Maleinsäuredichlorid, Maleinsäureanhydrid oder Maleinsäureanhydrid oder Maleinsäuredichlorid, besonders bevorzugt mit Maleinsäureanhydrid, zu Bernsteinsäurederivaten der allgemeinen Formel (IIa), (IIb) oder (IIc) umgesetzt, wobei L<sup>a</sup> eine Polyisobutylenylgruppe mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht M<sub>n</sub> von 300 bis 1000 und L<sup>b</sup> eine Polyisobutylenylgruppe mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht M<sub>n</sub> von 2000 bis 20000 ist.

25

30

Die Umsetzung erfolgt nach den dem Fachmann bekannten Verfahren und beispielsweise analog zu den in den deutschen Offenlegungsschriften DE-A 195 19 042, DE-A 43 19 671 und DE-A 43 19 672 beschriebenen Verfahren zur Umsetzung von Polyisobutylenen mit Maleinsäureanhydrid.

Das zahlenmittlere Molekulargewicht  $M_n$  des entstandenen - mit einer Polyisobutylenylgruppe substituierten - Bernsteinsäureanhydridderivats kann über die Verseifungszahl [mg KOH/g Substanz] charakterisiert werden.

Die substituierten Bernsteinsäurederivate der allgemeinen Formel (IIa) und (IIb) werden anschließend nach dem Fachmann bekannten Verfahren mit polaren Reaktionspartnern ROH oder RR¹NH umgesetzt, wobei R für einen linearen oder verzweigten gesättigten Kohlenwasserstoffrest steht, der mindestens einen Substituenten ausgewählt aus der Gruppe OH, NH<sub>2</sub> oder NH<sub>3</sub><sup>+</sup> und gegebenenfalls ein oder mehrere C(O)H-Gruppen trägt und gegebenenfalls ein oder mehrere nicht-benachbarte -O- und/oder sekundäre Amine und/oder tertiäre Amine enthält, und wobei in den NH<sub>2</sub>- oder NH<sub>3</sub><sup>+</sup>-Gruppen ein oder mehrere H durch Alkylreste ersetzt sein können, und

R<sup>1</sup> für einen linearen oder verzweigten gesättigten Kohlenwasserstoffrest steht, der gegebenenfalls einen oder mehrere Substituenten ausgewählt aus der Gruppe OH, NH<sub>2</sub>, NH<sub>3</sub><sup>+</sup> oder C(O)H trägt und gegebenenfalls ein oder mehrere nicht-benachbarte –O-und/oder sekundäre Amine und/oder tertiäre Amine enthält, und wobei in den NH<sub>2</sub>- oder NH<sub>3</sub><sup>+</sup>-Gruppen ein oder mehrere H durch Alkylreste ersetzt sein können.

20 Bei den Alkylresten, die die H-Atome ersetzen können, handelt es sich um C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylreste.

Beispiele für geeignete polare Reaktionspartner ROH und RR¹NH sind Alkanolamine, Polyamine, Oligoalkohole, Polyole, Oligoalkylenglykole, Polyalkylenglykole sowie Kohlenhydrate und Zucker. Polare Reaktionspartner können ebenfalls Ethylenoxid und/oder Propylenoxid sein. Die Umsetzung mit Polyethylenglykol, Polypropylenglykol, deren (Block)Copolymeren, Ethylenoxid oder Propylenoxid ist bevorzugt. Zur Herstellung von niedermolekularen Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia) ist darüber hinaus auch die Umsetzung mit Alkanolaminen wie Di-/Triethanolamin, Tris(hydroxymethyl)aminomethan und deren Salzen, Oligoalkoholen wie Sorbit und Pentaerithrit bzw. Kohlenhydraten und Zuckern bevorzugt. Besonders bevorzugt für die Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia) ist die Umsetzung mit Tris(hydroxymethyl)-aminomethan, Cholin, Zuckern und Polyethylenglykol.

Die Menge des polaren Reaktionspartners wird so gewählt, daß der Anteil des hydrophilen Restes A-R an der Verbindung der allgemeinen Formel (Ia) bzw. (Ib) mindestens 20

15

25

Gew.-%, bevorzugt 25 Gew.-%, besonders bevorzugt 35 bis 60 Gew.-%, beträgt. Auch Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia), in denen der hydrophile Anteil 10 bis 20 Gew.-% liegt, lassen sich nach den geschilderten Verfahren herstellen. Das Umsetzungsverhältnis der substituierten Bernsteinsäurederivate (IIa), (IIb) bzw. (IIc) zu den Alkanolaminen, Polyaminen, Oligoalkoholen, Polyolen, Oligoalkylenglykolen oder Polyalkylenglykolen beträgt im allgemeinen 1: (0,75 bis 2), bevorzugt 1:(0,8 bis 1,2), besonders bevorzugt 1:1. Bei der Umsetzung mit Ethylenoxid und/oder Propylenoxid wird die Menge an Ethylen- und/oder Propylenoxid entsprechend der gewünschten Kettenlänge des hydrophilen Restes A–R gewählt.

10

20

25

30

35

Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia) oder (Ib), in denen A = -O- und R ein monovalenter Rest eines Oligomeren oder Polymeren von Ethylen- und/oder Propylenoxid oder ein monovalenter Rest eines Blockcopolymeren von Ethylen- und Propylenoxid ist, lassen sich sowohl durch Umsetzung von Polyethylenglykol, Polypropylenglykol oder deren (Block)Copolymeren mit den substituierten Bernsteinsäurederivaten (IIa), (IIb) oder (IIc) erhalten, als auch durch Umsetzung von Ethylenoxid und/oder Propylenoxid mit den substituierten Bernsteinsäurederivaten (IIa), (IIb) oder (IIc).

Durch die Umsetzung der substituierten Bernsteinsäurederivate (IIa), (IIb) oder (IIc) mit den genannten polaren Reaktionspartnern werden Bernsteinsäurehalbester oder -halbamide erhalten. Beim Einsatz von Alkanolaminen reagieren die Hydroxy- und/oder Aminogruppen, so daß im allgemeinen Gemische von Bernsteinsäurehalbestern und Bernsteinsäurehalbamiden erhalten werden. Wird Malein- oder Fumarsäuredichlorid als Ausgangsmaterial eingesetzt, so wird die nach den genannten Reaktionsschritten noch vorhandene C(O)Cl-Gruppe zur CO<sub>2</sub>H-Gruppe hydrolysiert. Die vorhandene freie CO<sub>2</sub>H-Gruppe in den Bernsteinsäurehalbestern und -halbamiden kann anschließend mit NH3. Aminen, Alkalimetall- oder Erdalkalimetallsalzen zu den entsprechenden Amin-, Alkalimetall- bzw. Erdalkalimetall-Salzen umgesetzt werden. Bei diesen Salzen handelt es sich um Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia) bzw. (Ib), in denen M<sup>+</sup> für ein Alkalimetallion, 0,5 Erdalkalimetallionen oder NH4<sup>+</sup> steht, wobei in NH4<sup>+</sup> ein oder mehrere H durch Alkylreste ersetzt sein können. Geeignete Amine für die Salzbildung sind primäre, sekundäre und tertiäre Amine, die lineare C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>- oder verzweigte C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylgruppen tragen. Diese Alkylgruppen können auch mit einer oder mehreren Hydroxygruppen substituiert sein. Beispiele für geeignete Alkylamine sind Diethylamin. Diisopropylamin, Trimethylamin. Mono-, Diund Triethanolamin und Tris(hydroxymethyl)aminomethan.

Im allgemeinen werden zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia) Polyisobutylene mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht Mn von 300 bis 1000, bevorzugt von 350 bis 950, besonders bevorzugt von 350 bis 650, eingesetzt.

5

Zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (Ib) werden im allgemeinen Polyisobutylene mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht  $M_n$  von 2000 bis 20000, bevorzugt von 2000 bis 12000, besonders bevorzugt von 2300 bis 5000, eingesetzt.

10

Von den Polyisobutylenen mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht  $M_n$  in den genannten Bereichen werden bevorzugt diejenigen eingesetzt, die einen hohen Gehalt an Vinylidengruppen haben. Darunter versteht man im Rahmen der vorliegenden Erfindung einen Anteil an Vinylidengruppen von  $\geq$  70 Mol-%, bevorzugt von  $\geq$  80 Mol-%, besonders

bevorzugt von ≥ 85 Mol-%.

Isobutyleneinheiten aufgebaut sind.

15

Besonders bevorzugt werden solche Polyisobutylene eingesetzt, die ein zahlenmittleres Molekulargewicht M<sub>n</sub> in den oben genannten Bereichen, einen hohen Gehalt an Vinylidengruppen und eine einheitliche Polymergerüststruktur haben. Darunter werden im Rahmen der vorliegenden Erfindung Polyisobutylene verstanden, die zu mindestens 80 Gew.-%, bevorzugt zu mindestens 90 Gew.-%, besonders bevorzugt zu mindestens 95 Gew.-% aus

20

25

Ganz besonders bevorzugt sind Polyisobutylene mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht  $M_n$  in den genannten Bereichen, einem hohen Gehalt an Vinylidengruppen und einheitlicher Gerüststruktur, die eine Polydispersität  $\leq 3,0$ , bevorzugt von 1,1 bis 2,5, besonders bevorzugt von 1,1 bis 2,0, aufweisen. Unter Polydispersität versteht man den Quotienten  $M_w/M_n$  aus gewichtsmittlerem Molekulargewicht  $M_w$  und zahlenmittlerem Molekulargewicht  $M_n$ .

30

Polyisobutylene mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht  $M_n$  in den genannten Bereichen, die im wesentlichen aus Isobutyleneinheiten aufgebaut sind und einen hohen Gehalt an Vinylidengruppen aufweisen, sind beispielsweise unter der Handelsbezeichnung Glissopal® von der BASF AG erhältlich, wie Glissopal® 1000 mit einem  $M_n$  von 1000, Glissopal® V 33 mit einem  $M_n$  von 550 und Glissopal® 2300 mit einem  $M_n$  von 2300.

Beispiele für geeignete Alkanolamine, Polyamine, Oligoalkohole, Polyole und Polyalkylenglykole, die zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen verwendet werden können, sind in der WO 00/15740 beschrieben.

Beispiele für Alkanolamine sind Monoethanolamin, Diethanolamin, 2-Amino-1-butanol, 2-5 Amino-2-methyl-1-propanol, 2-Amino-2-methyl-1,3-propandiol, 2-Amino-2-ethyl-1.3propandiol, N-(2-Hydroxypropyl)-N'-(2-aminoethyl)piperazin, Tris(hydroxymethyl)aminomethan, 2-Amino-1-butanol, β-(2-Hydroxyethoxy)ethylamin, Glucamin, Glucosamin, 4-Amino-3-hydroxy-3-methyl-1-buten, N-(3-Aminopropyl)-4-(2-hydroxyethyl)piperidin, 2-Amino-6-methyl-6-heptanol, 5-Amino-1-pentanol, 10 N-(2-Hydroxyethyl)-1.3diaminopropan, 1,3-Diamino-2-hydroxypropan, N-(2-Hydroxyethyl)ethylendiamin, N,N-Bis(2-hydroxyethyl)ethylendiamin, N-(2-Hydroxyethoxyethyl)ethylendiamin, 1-(2-Hydroxyethyl)piperazin, monohydroxypropyl-substituiertes Diethylentriamin, dihydroxypropyl-substituiertes Tetraethylenpentamin und N-(3-Hydroxybutyl)tetramethylendiamin.

15

Es können auch die Salze der genannten Alkanolamine eingesetzt werden. In diesen Salzen können gegebenenfalls ein oder mehrere der an N-Atome gebundenen H-Atome durch lineare C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl- oder verzweigte C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylgruppen ersetzt sein. Beispielhaft sei Cholin erwähnt.

20

25

30

Beispiele für geeignete Polyamine sind Polyalkylenpolyamine wie Polymethylenpolyamine, Polyethylenpolyamine, Polypropylenpolyamine, Polybutylenpolyamine und Polypentylenpolyamine; siehe auch "Ethylene Amines" in Kirk Othmer's "Encyclopedia of Chemical Technology", 2te Auflage, Band 7, S. 22-37, Interscience Publishers, New York 1965.

Beispiele für geeignete Oligoalkohole und Polyole sind 1,2-Butandiol, 2,3-Dimethyl-2,3-butandiol, 2,3-Hexandiol, 1,2-Cyclohexandiol, (Mono-, Di-)-Pentaerythritol, 1,7- und 2,4-Heptandiol, 1,2,3-, 1,2,4-, 1,2,5- und 2,3,4-Hexantriol, 1,2,3- und 1,2,4-Butantriol, 2,2,6,6-Tetrakis(hydroxymethyl)cyclohexanol, 1,10-Decandiol, 2-Hydroxymethyl-2-methyl-1,3-propandiol, 2-Hydroxymethyl-2-ethyl-1,3-propandiol, Sorbit, Mannit und Inosit. Ferner sind auch C<sub>5</sub>- und C<sub>6</sub>-Zucker wie Glucose und Fructose geeignet.

Beispiele für (Oligo)Alkylenglykole sind (Tri-, Tetra-, Penta-, Hexa-)Ethylenglykol, (Tri-, Tetra-, Penta-, Hexa-)Propylenglykol und (Tri-, Tetra-, Penta-, Hexa-)Butylenglykol.

5

10

Beispiele für Polyalkylenglykole sind Polytetrahydrofuran, Polyethylenglykol und Polypropylenglykol. Bevorzugte Polyalkylenglykole sind Polyethylenglykol und Polypropylenglykol. Besonders bevorzugt werden Polyethylenglykol und Polypropylenglykol und deren Blockcopolymere eingesetzt, die ein zahlenmittleres Molekulargewicht  $M_n$  von 300 bis 5000, bevorzugt von 300 bis 2000, besonders bevorzugt von 500 bis 1500, aufweisen.

Solche Polyethylenglykole sind beispielsweise unter der Handelsbezeichnung Pluriol® E von der BASF AG erhältlich, wie Pluriol® E 300 mit einem  $M_n$  von 300, Pluriol® E 600 mit einem  $M_n$  von 600, Pluriol® E 4000 mit einem  $M_n$  von 4000 und Pluriol® E 5000 mit einem  $M_n$  von 5000. Polyethylen-Polypropylenglykol-Blockcopolymere sind beispielsweise unter der Handelsbezeichnung Pluronic® PE von der BASF AG erhältlich, wie Pluronic® PE 3500 mit einem  $M_n$  von 1900 und einem Ethylenoxidanteil von 50 Gew.-%.

15 Werden die erfindungsgemäßen Verbindungen und/oder die erfindungsgemäßen Mischungen in Öl-in-Wasser-Emulsionen eingesetzt, so lassen sich stabile Vesikel erzeugen. Dies kann beispielsweise durch Einwirkung von Ultraschall erfolgen. Die erfindungsgemäßen Verbindungen und/oder die erfindungsgemäßen Mischungen sind zudem in vielfältiger Weise anwendbar, z. B. als Additive in Kraftstoffen und Schmierstoffen, als korrosionsinhibierender Zusatz in wasserhaltigen Flüssigkeiten sowie als Dispergatoren für anorganische und organische Feststoffdispersionen. Die erfindungsgemäßen Verbindungen und/oder die erfindungsgemäßen Mischungen lassen sich zudem als Tenside für Wasch- und Reinigungsformulierungen einsetzen. Zur Stabilisierung von anorganischen und organischen Feststoffdispersionen sind besonders die hochmolekularen Verbindungen der allgemeinen Formel (Ib) geeignet, die einen monovalenten Rest eines Polyethylenglykols als hydrophilen Block enthalten.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen und/oder erfindungsgemäßen Mischungen eignen sich auch als Emulgatoren für Wasser-in-Öl-Emulsionen, bei denen die Öl-Phase von einem pflanzlichen, tierischen oder synthetischen Öl oder Fett gebildet wird. Derartige Emulsionen werden im Kosmetik- oder pharmazeutischen Bereich verwendet. Beispiele für solche Öle oder Fette sind Triglyceride und Glykolester der Laurinsäure, Myristinsäure, Stearinsäure, Palmitinsäure, Ölsäure, Linolsäure und Linolensäure.

35 Besonders vorteilhaft werden die erfindungsgemäßen Verbindungen und/oder erfindungsgemäßen Mischungen als Emulgatoren für Wasser-in-Öl-Emulsionen eingesetzt,

bei denen die Öl-Phase von einem Kraftstoff, leichtem oder schwerem Heizöl gebildet wird. Es können alle gängigen Kraftstoffarten eingesetzt werden, beispielsweise Dieselkraftstoff, Ottokraftstoff und Kerosin. Bevorzugt wird Dieselkraftstoff verwendet.

Generell ist eine Aufreinigung der erfindungsgemäßen Verbindungen und ihrer Zwischenprodukte nicht notwendig; lediglich bei bestimmten Anwendungen, beispielsweise bei Verwendung dieser Verbindungen als Emulgatoren für Wasser-in-Öl-Emulsionen im Kosmetik- oder pharmazeutischen Bereich, kann gegebenenfalls eine Aufreinigung nötig sein.

10

15

20

Die Verwendung erfindungsgemäßer Verbindungen und/oder erfindungsgemäßer Mischungen als Emulgatoren bei der Herstellung von Wasser-in-Öl-Emulsionen ist ebenso Gegenstand der Erfindung wie die Wasser-in-Öl-Emulsionen selbst. Erfindungsgemäße Wasser-in-Öl-Emulsionen enthalten im allgemeinen 95 bis 60 Gew.-% Öl, 3 bis 35 Gew.-% Wasser und 0,2 bis 10 Gew.-% mindestens einer erfindungsgemäßen Verbindung und/oder einer erfindungsgemäßen Mischung.

Erfindungsgemäße Wasser-in-Kraftstoff-Emulsionen können auch einen oder mehrere C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkohole und/oder Monoethylenglykol, insbesondere Monoethylenglykol, enthalten. Die verwendete Menge an C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkohol und/oder Monoethylenglykol liegt bei Werten von 5 bis 50 Gew.-%, bezogen auf die Menge an Wasser. Durch die Zugabe von einem oder mehreren C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoholen und/oder Monoethylenglykol kann beispielsweise der Temperaturbereich, in dem die Emulsion stabil ist, verbreitert werden.

Die erfindungsgemäßen Wasser-in-Kraftstoff-Emulsionen weisen eine hohe Stabilität sowie einen guten Wirkungsgrad bei der Verbrennung auf. Es lassen sich weiterhin gute Abgaswerte erhalten, wobei, insbesondere bei Dieselmotoren, die Emission von Ruß und NO<sub>x</sub> signifikant vermindert wird. Es läßt sich eine weitgehend vollständige und rückstandsfreie Verbrennung ohne Ablagerungen auf den Baugruppen des Verbrennungsapparates, beispielsweise Einspritzdüsen, Kolben, Ringnuten, Ventilen und Zylinderkopf, erreichen.

Die Wasser-in-Kraftstoff-Emulsionen nach der vorliegenden Erfindung können neben den oben erwähnten Bestandteilen noch weitere Komponenten aufweisen. Dies sind zum Beispiel weitere Emulgatoren wie Natriumlaurylsulfat, quaternäre Ammoniumsalze wie Ammoniumnitrat, Alkylglykoside, Lecithine, Polyethylenglykolether und -ester,

Sorbitanoleate, -stearate und -ricinolate, C<sub>13</sub>-Oxoalkoholethoxylate und Alkylphenolethoxylate, sowie Blockcopolymere aus Ethylenoxid und Propylenoxid, wie die Pluronic®-Typen der BASF AG. Bevorzugt werden als weitere Emulgatoren Sorbitanmonooleat, C<sub>13</sub>-Oxoalkoholethoxylate und Alkylphenolethoxylate, beispielsweise Octylund Nonylphenolethoxylate, verwendet.

Bevorzugt wird für die erfindungsgemäßen Wasser-in-Kraftstoff-Emulsionen eine Kombination aus einem oder mehreren der oben genannten weiteren Emulgatoren zusammen mit den erfindungsgemäßen Verbindungen und/oder deren Mischungen verwendet.

10

15

20

25

30

5

Werden diese weiteren Emulgatoren eingesetzt, so geschieht dies in Mengen von 0,5 bis 5 Gew.-%, vorzugsweise 1 bis 2,5 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtzusammensetzung. Die Menge dieses weiteren Emulgators wird dabei so gewählt, daß die Gesamtmenge an Emulgator die für die erfindungsgemäßen Verbindungen und/oder deren Mischungen alleine angegebene Menge von 0,2 bis 10 Gew.-% nicht überschreitet.

Zur Herstellung der erfindungsgemäßen Wasser-in-Öl-Emulsionen werden die erfindungsgemäßen Verbindungen und/oder erfindungsgemäßen Mischungen mit dem Öl, dem Wasser und den weiteren, optional verwendbaren Komponenten vermischt und in an sich bekannter Weise emulgiert. Beispielsweise kann die Emulgierung in einem Rotormischer, per Mischdüse oder per Ultraschallsonde erfolgen. Besonders gute Ergebnisse wurden erzielt, wenn eine Mischdüse des Typs verwendet wurde, wie sie in der Deutschen Anmeldung, Aktenzeichen: 198 56 604 der Anmelderin vom 08.12.1998 offenbart wird. Wasser-in-Öl-Emulsionen für den Kosmetikbereich lassen sich ebenso herstellen wie Wasser-in-Kraftstoff-Emulsionen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen und/oder erfindungsgemäßen Mischungen weisen neben ihren oberflächenaktiven, grenzflächenaktiven und emulgierenden Eigenschaften auch eine schmierfähigkeitsverbessernde und korrosionsinhibierende Wirkung auf. Zudem verbessern sie das Verschleißschutzverhalten von Flüssigkeiten. Daher werden die erfindungsgemäßen Verbindungen und/oder erfindungsgemäßen Mischungen als Additive für Schmierstoffe, Kraftstoffe und wasserhaltige Flüssigkeiten wie Kühlerflüssigkeiten oder Bohr- und Schneidflüssigkeiten verwendet. Diese Verwendung ist ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Den Kraftstoffen und Schmierstoffen können die erfindungsgemäßen Verbindungen und/oder erfindungsgemäßen Mischungen direkt – zusammen mit anderen Komponenten – zugegeben werden. Alternativ können die erfindungsgemäßen Verbindungen und/oder erfindungsgemäßen Mischungen zuerst mit anderen Komponenten zu Kraftstoff- bzw. Schmierstoffadditivkonzentraten vermischt werden. Diese erfindungsgemäßen Kraftstoff-bzw. Schmierstoffadditivkonzentrate können unverdünnt oder verdünnt mit einem oder mehreren Lösungsmitteln oder Trägerölen den Kraftstoffen oder Schmierstoffen zugegeben werden. Bevorzugt ist die Zugabe in verdünnter Form.

- Die Kraftstoffe, Schmierstoffe, Kraftstoffadditiv- und Schmierstoffadditiv-Konzentrate, sowie wasserhaltige Flüssigkeiten, die die erfindungsgemäßen Verbindungen und/oder erfindungsgemäßen Mischungen enthalten, sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung und sollen im folgenden näher erläutert werden.
- Erfindungsgemäße Kraftstoffe enthalten im allgemeinen neben üblichen Komponenten wenigstens eine erfindungsgemäße Verbindung und/oder eine erfindungsgemäße Mischung in einer Menge von 10 bis 5000 ppm, bevorzugt in einer Menge von 20 bis 2000 ppm, bezogen auf die Gesamtmenge.
- Erfindungsgemäße Schmierstoffe enthalten im allgemeinen zwischen 90 und 99,9 Gew.-%, bevorzugt zwischen 95 und 99,5 Gew.-%, eines flüssigen, halbfesten oder festen Schmierstoffes und zwischen 0,1 und 10 Gew.-%, bevorzugt zwischen 0,5 und 5 Gew.-% mindestens einer erfindungsgemäßen Verbindung und/oder einer erfindungsgemäßen Mischung, bezogen auf die Gesamtmenge.

25

Erfindungsgemäße Kraftstoffadditiv- und Schmierstoffadditiv-Konzentrate enthalten – neben üblichen Komponenten – wenigstens eine erfindungsgemäße Verbindung und/oder eine erfindungsgemäße Mischung in Anteilen von 0,1 bis 80 Gew.-%, insbesondere von 0,5 bis 60 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Konzentrats.

30

35

Übliche Komponenten für Kraftstoffe bzw. Kraftstoffadditiv-Konzentrate sind beispielsweise Additive mit Detergenswirkung, wie sie in der Deutschen Anmeldung der Anmelderin, Aktenzeichen 100 36 956.1, vom 28.7.2000 (Seite 14 ff.), in der Deutschen Anmeldung der Anmelderin, Aktenzeichen 100 03 105.6, vom 25.1.2000 und in der PCT-Anmeldung der Anmelderin mit dem Aktenzeichen PCT/EP/01/00496 beschrieben sind. Die dort genannten Additive und weitere dort beschriebene Kraftstoffadditive mit polaren

5

10

15

Gruppierungen sind Bestandteil der vorliegenden Anmeldung und durch Bezugnahme eingeschlossen.

In den erfindungsgemäßen Kraftstoffen und Kraftstoffadditiv-Konzentraten können auch Kraftstoffadditive enthalten sein, wie sie beispielsweise beschrieben sind in den europäischen Patentanmeldungen EP-A 0 277 345, 0 356 725, 0 476 485, 0 484 736, 0 539 821, 0 543 225, 0 548 617, 0 561 214, 0 567 810, 0 568 873, den deutschen Patentanmeldungen DE-A 39 42 860, 43 09 074, 43 09 271, 43 13 088, 44 12 489, 44 25 834, 195 25 938, 196 06 845, 196 06 846, 196 15 404, 196 06 844, 196 16 569, 196 18 270, 196 14 349, sowie der WO-A 96/03479.

Weitere übliche Komponenten sind beispielsweise weitere korrosionsinhibierende Zusätze, Antioxidantien, Stabilisatoren, Antistatikmittel, metallorganische Verbindungen, Verschleißschutz-Additive, Farbstoffe und Cetanzahl-Verbesserer, Flow-Improver, Biozide wie Glutardialdehyd oder Glyoxal. Die Biozide werden üblicherweise in einer Menge von 0,01 bis 3 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Konzentrats, eingesetzt.

Beispiele für weitere korrosionsinhibierende Zusätze sind solche auf Basis von zur 20 Filmbildung neigenden Ammoniumsalzen organischer Carbonsäuren oder von heterocyclischen Aromaten bei Buntmetallkorrosionsschutz.

Beispiele für Stabilisatoren sind solche auf Basis von Aminen wie p-Phenylendiamin, Dicyclohexylamin oder Derivaten hiervon oder von Phenolen wie 2,4-Di-tert.-Butylphenol oder 3,5-Di-tert.-butyl-4-hydroxyphenylpropionsäure.

Beispiele für metallorganische Verbindungen sind Ferrocen oder Methylcyclopentadienylmangantricarbonyl.

Beispiele für Cetanzahl-Verbesserer sind organische C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Nitrate wie 2-Ethylhexylnitrat, sowie anorganische Cetanzahl-Verbesserer für die wäßrige Phase wie Ammoniumnitrat. Bevorzugt werden 2-Ethylhexylnitrat und Ammoniumnitrat eingesetzt. Die Cetanzahl-Verbesserer werden üblicherweise in einer Menge von 0,05 bis 5 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Konzentrats, eingesetzt.

35

Als Lösungsmittel für die erfindungsgemäßen Kraftstoff- und Schmierstoff- additivkonzentrate kommen aliphatische und aromatische Kohlenwasserstoffe wie Solventnaphtha, Isododecan, Mihagol (ein technisches Gemisch von C<sub>10</sub>-C<sub>12</sub>-Paraffinen), die Kraft- und Schmierstoffe selbst sowie Trägeröle in Betracht.

5

10

15

Trägeröle, die ebenfalls zur Verdünnung der Kraftstoff- und Schmierstoffadditiv-konzentrate dienen, sind beispielsweise mineralische Trägeröle (Grundöle), insbesondere solche der Viskositätsklasse "Solvent Neutral (SN) 100 bis 500", sowie synthetische Trägeröle auf Basis von Polyolefinen, (Poly)Estern, (Alkylphenol-gestarteten) Polyethern, (aliphatischen) (Alkylphenol-gestarteten) Polyetheraminen, und Trägeröle auf Basis alkoxylierter langkettiger Alkohole oder Phenole. Beispiele für besonders geeignete synthetische Trägeröle sind solche auf Basis von Polyolefinen, bevorzugt auf Basis von Polyisobutylen sowie von Poly-α-olefinen, mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht M<sub>n</sub> von 400 bis 1800. Auch Polyethylenoxide, Polypropylenoxide, Polybutenoxide und deren Mischungen sind geeignete Trägeröle. Weitere geeignete Trägeröle und Trägerölgemische sind beispielsweise beschrieben in den Druckschriften DE-A 38 38 918, DE-A 38 26 608, DE-A 41 42 241, DE-A 43 09 074, US 4,877,416 und EP-A 0 452 328.

Erfindungsgemäße wasserhaltige Flüssigkeiten enthalten die erfindungsgemäßen Verbindungen und/oder erfindungsgemäßen Mischungen gegebenenfalls in Kombination mit weiteren üblichen korrosionsinhibierenden Zusätzen, im allgemeinen in einem Anteil von etwa 1 bis 10 Gew.-% – bezogen auf die Gesamtmenge.

Die Erfindung wird nun in den nachfolgenden Beispielen näher erläutert.

25

30

### Ausführungsbeispiele

# Beispiel 1: Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia) und (Ib)

Die Zusammensetzung der hergestellten Verbindungen findet sich in Tabelle 1.

Als Polyisobutylen wurde Glissopal® der BASF AG mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht  $M_n$  von 380 bis 8400, einem Anteil an Vinylidenendgruppen von > 70 Mol.-%, einer Polydispersität  $M_w/M_n$  im Bereich von 1,15 bis 1,8 und einer

Polymergerüststruktur mit mehr als 85% Isobutylen-Einheiten verwendet. Dieses Polyisobutylen diente als Ausgangsmaterial für die Synthese von mit einer Polyisobutylenyl-Gruppe substituiertem Bernsteinsäureanhydrid (PIBSA; = polyisobutylene succinic anhydride).

5

Als Polyethylenglykol wurde Pluriol® E der BASF AG mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht  $M_n$  von 300 bis 5000 eingesetzt. Als Polyethylen-/Polypropylen-glykol-Blockcopolymer wurde Pluronic® PE 3500 der BASF AG mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht  $M_n$  von 1900 und einem Ethylenoxidanteil von 50 Gew.-% eingesetzt.

10

Als Lösungsmittel wurden Heptan, Mihagol, ein Gemisch von C<sub>10</sub>-C<sub>12</sub>-Paraffinen der Firma Wintershall, sowie Solvesso® 150, ein Gemisch aromatischer Kohlenwasserstoffe, der ExxonMobil Chemical eingesetzt.

15 Als Ionenaustauscher wurde der unter dem Namen Ambossol® kommerziell erhältliche der Firma Clariant eingesetzt.

Die Maleinierung der Polyisobutylene zu den entsprechenden Bernsteinsäureanhydriden erfolgte nach an sich bekannten Methoden und ist zum Beispiel in der DE-A 195 19 042, der DE-A 43 19 671 und der DE-A 43 19 672 beschrieben.

20

Die erhaltenen Verbindungen wurden über die Säurezahl, die OH-Zahl, die Viskosität und/oder die IR-Spektren charakterisiert. Die OH-Zahl wurde bei Verwendung hochsiedender Lösungsmittel lösungsmittelbereinigt bestimmt, d. h. daß die OH-Zahl der Verbindungen im jeweiligen Lösungsmittel gemessen und dann auf die Reinsubstanz extrapoliert wurde. Bei niedrigsiedenden Lösungsmitteln wie Heptan wurde das Lösungsmittel durch Destillation entfernt, und die OH-Zahl von der Reinsubstanz bestimmt.

ע

Die Bestimmung der Viskositäten erfolgte stets gemäß DIN 51562.

30

35

25

# Tabelle 1: Zusammensetzung der Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia) bzw. (Ib)

Verbindung	Verseifungszahl von PIBSA	Polarer Reaktionspartner	
A GLOHIGHING			

	$M_n$	$M_{\rm w}/M_{\rm n}$		
A	550	1,23	148	(HO-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -) <sub>2</sub> NH
В	550	1,23	148	(HO-CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -CNH <sub>2</sub>
C .	750	1,31	120	D-Sorbit
D	380	1,15	210	Pluriol®E 300
E	550	1,23	147	Pluriol®E 300 und
				(HO-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -) <sub>2</sub> NH
F	1000	1,31	95	Pluriol®E 600
G	2300	1,52	40	Pluriol®E 1500
<u>H</u>	5200	1,38	18,3	Pluriol®E 4000
I	8400	1,45	12,0	Pluriol®E 5000
J	1000	1,31	95	(HO-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -) <sub>2</sub> NH
K	1000	1,31	95	Pluronic® PE 3500
L	550	1,31	148	Cholin
M	1000	1,31	95	Monoethylenglykol
<u></u>	2300	1,52	40	

### Herstellung der Verbindung A:

Ein 11-Vierhalskolben mit Rührer, Tropftrichter und Thermoelement wird mit 250 g PIBSA 550 befüllt und auf 90°C erwärmt. 67 g Diethanolamin werden via Tropftrichter binnen 5 Minuten dosiert. Das Gemisch wird stufenweise auf 130°C bzw. 170°C erwärmt. Nach 2 Stunden bei 170°C wird das braune Reaktionsprodukt bei 100°C filtriert.

10

15

### Herstellung der Verbindung B:

Ein 21-Vierhalskolben mit Rührer, Destillationsbrücke und Thermoelement wird mit 525 g PIBSA 550, 650 g Solvesso® 150 und 175 g Trihydroxymethylaminomethan (TRIS) befüllt. Das Gemisch wird stufenweise auf 130°C bzw. 170°C erwärmt. Freigesetztes Wasser wird per Stickstoffstrom entfernt; die Reaktionsdauer beträgt 3 Stunden. Die OHZahl wurde lösungsmittelbereinigt zu 250 bestimmt.

# Herstellung der Verbindung C:

Ein 11-Vierhalskolben mit Rührer, Destillationsbrücke und Thermoelement wird mit 310 g PIBSA 750 und 60 g D-Sorbit befüllt. Das Gemisch wird stufenweise auf 160°C bzw. 220°C erwärmt. Freigesetztes Wasser wird per Stickstoffstrom entfernt; nach 3 Stunden bei 220°C wird mit 200 g Mihagol verdünnt und heiß filtriert. Man erhält eine gelbe, zähviskose Produktlösung (65%).

# 10 Herstellung der Verbindung D:

Ein 21-Vierhalskolben mit Rührer, Tropftrichter und Thermoelement wird mit 350 g Pluriol® E 300 befüllt und bei 90°C 30 Minuten im Vakuum entgast. Über einen Tropftrichter werden bei 80°C binnen 5 Minuten eine Lösung von 650 g PIBSA 380 in 350 g Heptan dosiert. Das Gemisch wird stufenweise auf 110°C bzw. 140°C erwärmt. Heptan wird dabei bei reduziertem Druck (350 mbar) abdestilliert. Nach 3 Stunden bei 140°C erhält man ein gelbes Produkt mit einer Viskosität von 105 mm²/s (100°C); OH-Zahl: 70, Säure-Zahl: 73; IR: intensive Bande bei 1735 cm<sup>-1</sup> (Ester).

20

25

30

15

5

### Herstellung der Verbindung E:

Ein 21-Vierhalskolben mit Rührer, Tropftrichter und Thermoelement wird mit 300 g Pluriol® E 300 befüllt und bei 90°C 30 Minuten im Vakuum entgast. Über einen Tropftrichter werden bei 80°C binnen 5 Minuten eine Lösung von 750 g PIBSA 550 in 450 g Heptan dosiert. Das Gemisch wird stufenweise auf 110°C bzw. 140°C erwärmt. Heptan wird dabei bei reduziertem Druck (350 mbar) abdestilliert. Nach 3 Stunden bei 140°C werden bei 95°C portionsweise 105 g Diethanolamin zugegeben. Nach weiteren 20 Minuten bei 95°C wird das orangebraune Produkt heiß filtriert. OH-Zahl: 55; IR: intensive Bande bei 1736 cm<sup>-1</sup> (Ester).

# Herstellung der Verbindung F:

Ein 21-Vierhalskolben mit Rührer, Tropftrichter und Thermoelement wird mit 400 g Pluriol® E 600 befüllt und bei 90°C 30 Minuten im Vakuum entgast. Über einen Tropftrichter wird bei 80°C binnen 5 Minuten eine Lösung von 790 g PIBSA 1000 in 450 g Heptan dosiert. Das Gemisch wird stufenweise auf 110°C bzw. 140°C erwärmt. Heptan wird dabei unter reduziertem Druck (350 mbar) abdestilliert. Nach 3 Stunden bei 140°C erhält man ein gelbes Produkt mit einer Viskosität von 1650 mm²/s (100°C). OH-Zahl: 43; SZ: 40; IR: intensive Bande bei 1734 cm¹¹ (Ester).

# Herstellung der Verbindung G:

Ein 11-Vierhalskolben mit Rührer, Tropftrichter und Thermoelement wird mit 150 g Pluriol® E 1500 befüllt und bei 90°C 30 Minuten im Vakuum entgast. Über einen Tropftrichter wird bei 80°C binnen 5 Minuten eine Lösung von 280 g PIBSA 2300 in 300 g Mihagol dosiert. Das Gemisch wird stufenweise auf 110°C bzw. 140°C erwärmt. Nach 3 Stunden bei 140°C erhält man eine gelbe, hochviskose Produktlösung. Viskosität 1750 mm²/s, 100°C; OH-Zahl: 9; SZ: 8,1; IR: Bande bei 1736 cm⁻¹.

# Herstellung der Verbindung H:

Ein 11-Vierhalskolben mit Rührer, Tropftrichter und Thermoelement wird mit 150 g Pluriol® E 4000 befüllt und bei 90°C 30 Minuten im Vakuum entgast. Über einen Tropftrichter wird bei 80 °C binnen 5 Minuten eine Lösung von 250 g PIBSA 5200 in 300 g Mihagol dosiert. Das Gemisch wird stufenweise auf 110°C bzw. 140°C erwärmt. Nach 3 Stunden bei 140°C erhält man eine beigefarbenes Wachs. OH-Zahl: 4,3; SZ: 3,5; IR: Bande bei 1736 cm<sup>-1</sup> (Ester).

### Herstellung der Verbindung I:

Die Synthese erfolgt analog der Synthese der Verbindung H aus PIBSA (Basis: reaktives PIB 8400;  $M_w/M_n = 1,45$ ) und Pluriol® E 5000. Das Produkt wird als cremefarbenes Wachs (60%ig in Mihagol) isoliert; IR: 1737 cm<sup>-1</sup>.

### 35 Herstellung der Verbindung J für Vergleichsbeispiel 1:

Die Synthese erfolgt analog der Synthese der Verbindung A aus PIBSA 1000 (Basis: reaktives PIB 1000;  $M_w/M_n=1,31$ ) und Diethanolamin (siehe auch US 4,708,753). Das Produkt wird als braune, hochviskose Flüssigkeit isoliert, und hat einen geringeren hydrophilen Anteil A-R als Verbindung A.

5

10

# Herstellung der Verbindung K:

Die Synthese erfolgt analog der Synthese der Verbindung F aus PIBSA 1000 (Basis: reaktives PIB 1000;  $M_w/M_n=1,31$ ) und Pluronic® PE 3500. Das Produkt wird als orangegelbe, hochviskose Flüssigkeit isoliert. Viskosität: 2100 mm²/s; 100°C.

# Herstellung der Verbindung L:

15

20

Ein 11-Vierhalskolben mit Rührer, Tropftrichter und Thermoelement wird mit 75 g einer 45%-igen methanolischen Lösung von Cholin der Firma Fluka und 150 g Mihagol befüllt. Methanol wird anschließend bei 50 °C und reduziertem Druck (50 mbar) entfernt (45 Minuten). Zu dieser Suspension dosiert man 200 g PIBSA 550 und erwärmt innerhalb von 15 Minuten auf 90°C. Nach 60 Minuten wird auf 170°C erhöht und weitere zwei Stunden gerührt. Das braune Reaktionsprodukt wird bei 100°C filtriert.

# Herstellung der Verbindung M für Vergleichsbeispiel 2:

25

Ein 11-Vierhalskolben mit Rührer, Tropftrichter und Thermoelement wird mit 300 g PIBSA 2300, 200 g PIBSA 1000 sowie 200 g Mihagol befüllt und auf 95°C erwärmt. Bei 95°C werden 17,2 g Ethylenglykol dosiert. Das Gemisch wird auf 130°C erwärmt und bei dieser Temperatur drei Stunden gerührt. Das braune Reaktionsprodukt wird bei 100°C filtriert.

Der Emulgator des Vergleichsbeispiels 2 wurde dem Prinzip der WO 00/15740 nach, Beispiel C-1, S. 34, hergestellt.

35

30

# Herstellung der Verbindung N für Vergleichsbeispiel 3:

(Die Herstellung erfolgt analog zu Verbindung F. Verbindung F enthält jedoch einen Anteil A-R von 35,3%, während in Verbindung N der hydrophile Anteil A-R 15,4% beträgt.)

5

Ein 21-Vierhalskolben mit Rührer, Tropftrichter und Thermoelement wird mit 100 g Pluriol® E 200 befüllt und bei 90°C 30 Minuten im Vakuum entgast. Über einen Tropftrichter wird bei 80°C binnen 5 Minuten eine Lösung von 590 g PIBSA 1000 in 450 g Heptan dosiert. Das Gemisch wird stufenweise auf 110°C bzw. 140°C erwärmt. Heptan wird dabei unter reduziertem Druck (350 mbar) abdestilliert. Nach 3 Stunden bei 140°C erhält man ein bernsteinfarbenes Produkt mit einer Viskosität von 1450 mm²/s (100°C).

### Beispiel 2: Herstellung der Wasser-in-Kraftstoff-Emulsionen

15

10

Die Herstellung bzw. die Zusammensetzung der Kraftstoffgemische ist in Tabelle 2 zusammengestellt.

Die hydrophilen bzw. wasserlöslichen Bestandteile wurden vorab in der wässrigen Phase gelöst, lipophile Komponenten im Dieselöl. Mit einem Ultra-Turrax® (Jahnke und Kunkel Laborgerät T25) wurden 500 g dieser Mischung mit 100 ml Wasser 15 min lang mit einer Umdrehungszahl von 24000/min homogenisiert. Die Herstellung der Emulsion im technischen Maßstab bzw. die motorischen Tests erfolgte analog der DE-A 198 56 604 der Anmelderin (angemeldet am 8.12.1998), mit einer dort beschriebenen Mischdüse. Der Druck im Mischapparat betrug bei einem Umsatz von (gesamt) 12 kg/h 50 bis 200 bar (vor der Blende), bevorzugt 120 bar.

## Tabelle 2 (siehe nächste Seite): Zusammensetzung der Emulsionen

30

35

\* Als Biozid wurde entweder Glyoxal oder Glutaraldehyd verwendet.

In den Beispielen 1, 2, 6 und 7 wurden erfindungsgemäße niedermolekulare Verbindungen, in den Beispielen 3, 4 und 5 wurden erfindungsgemäße Mischungen aus nieder- und hochmolekularen Verbindungen eingesetzt.

Beispiel	1	2	3	4	5	6	7	Vgl. 1	Vgl. 2	Vgl. 3
Verbindung [Gew%]										
Α	1,4	-	-		1,5		-		-	· <u>-</u>
В	-				-	-				
C,,-Oxoalkoholethoxylat mit	0,2	0,2	-	-	-	0,2	0,3	0,3	0,3	0,3
5				Ì		Ì	1	•		
[-CH,-CH,-O]-Einheiten										ļ
Alkylphenol-ethoxylat	0,2	-	0,2	0,3	0,3		-		-	<u> </u>
C	_			1,3		_		-	<u> </u>	
D .	-	-	1,5		_	-	0,5		<u> </u>	-
Е		-	-	-	-	1,8			-	<u> </u>
F		0,3	-			-	_	-		
G	-	-	0,2		0,3	-	_			
Н	<u>.</u>		-		_		-		<u> </u>	<u> </u> -
I	-	_	-	0,4	_			_		
J	-	_	-	_			<u> </u>	1,8		
K	_	_	_				1,0	-	-	<u> </u>
L	_	1,6	-	-		-				
M	-	_	_		_				1,7	
N	-	-	-	-			_	-		1,7
Diesel	76,3	76,0	76,1	76,2	76,0	76,5	76,2	76,0	76,1	76,1
(EN 590)										
Wasser	20	20	20	15	20	15	20	15	15	15
Methanol	_	_	_	2		3				
Ethylenglykol	1-	-	1 -	3	_	2		5	5	5
Biozid*	0,4	0,4	0,5	0,3	0,4		0,5	0,4	0,4	0,4
NH <sub>4</sub> NO,	1,5	1,5	1,5	1,5	1,5	1,5	1,5	1,5	1,5	1,5

# Beispiel 3: Untersuchungen zur Stabilität der Wasser-in-Kraftstoff-Emulsionen

Die Größe der Wassertropfen wurde physikalisch per Laserbeugung (X3,2-Werte) mit einem Malvern Mastersizer 2000 der Firma Malvern Instruments GmbH bestimmt. Die Meßmethode ist beispielsweise beschrieben in Terence Allen, Particle Size Measurement, 5

10

15

Volume 1, 5<sup>th</sup> Edition, Kluwer Academic Publishers, Dordrecht, Netherlands 1999. In Abhängigkeit von der tatsächlich vorliegenden Größenverteilung kommen neben der Laserlichtbeugung noch weitere Methoden wie z. B. die dynamische Lichtstreuung, Einzelpartikelzähler und Ultraschallextinktion in Frage.

Die Größe der Wassertropfen ist ein Maß für die Güte der Emulsion. Je kleiner die Tropfengröße, desto besser bzw. stabiler ist die Emulsion. Die entsprechenden Werte für die Tropfengröße (die X3,2-Werte) sind in Tabelle 3 zusammengestellt. Wie Tabelle 3 zu entnehmen ist, weisen die Emulsionen unter Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen als auch der erfindungsgemäßen Mischungen zum Teil deutlich kleinere Tropfengrößen auf als die Vergleichsemulsionen. Daß die Tropfengröße wirklich ein Maß für die Stabilität der Emulsion bei Raumtemperatur ist, zeigt sich an den durch Lagerversuche ermittelten Werten für die Stabilität. Die Emulsionen mit größeren Tropfengrößen weisen auch eine schlechtere Lagerstabilität auf.

Tabelle 3: Tropfengröße und Stabilität der Wasser-in-Kraftstoff-Emulsionen

Beispiel	1	2	3	4	5	6	7	Vgl. 1	Vgl. 2	Vgl. 3
Tropfengröße	2,9	2,2	1,0	3,1	2,5	3,2	2,7	5,4	6,2	6,8
(X 3,2-Wert)								*		
[µm]										
Lagertest (Raum-	86	>95	>95	91	89	79	77	61	58	49
temperatur)*										
[% Emulsion]										
Lagertest (70°C)**	91	100	100	89	93	80	82	73	75	69
[% Emulsion]										
Lagertest	-	65	-	91	95	89		62	64	63
(-20°C)**										
[% Emulsion]										

<sup>\* 12</sup> Wochen; \*\* 1 Woche

Die Stabilität der Emulsionen wurde in einem statischen Lagertest bei 20°C (12 Wochen lang) und zusätzlich unter wechselnden Temperaturen (-20°C und 70°C, jeweils 1 Woche lang) überprüft. Hierzu wurde die Emulsion in einen skalierten 100 ml-Standzylinder gefüllt und nach den angegebenen Bedingungen auf ihre Güte hin optisch begutachtet.

Verglichen mit der Verwendung von Emulgatoren aus dem Stand der Technik (Vergleichsbeispiele) ist unter Verwendung der erfindungsgemäßen Emulgatoren und deren Gemische eine zum Teil signifikante Verbesserung der Lagerstabilität zu beobachten. Die Beurteilung der Lagerversuche bei -20°C erfolgte anschließend bei Raumtemperatur. Die Emulsion gemäß Beispiel 2 ist nach dem Auftauen auch ohne Frostschutzzusatz (z. B. Monoethylenglykol) vergleichsweise homogen. Ansonsten erfolgte nach bzw. auch schon bei Erwärmung eine Phasenseparation, ein sogenanntes "Brechen" der Emulsion.

Ein Vergleich der Qualität der erfindungsgemäßen Emulsionen mit einer Emulsion nach der WO 00/15740 (Beispiel C-1, S. 34, Vergleichsbeispiel 2) beweist, daß eine Kombination einer niedermolekularen Komponente und einer höhermolekularen Komponente zu einer entsprechend verbrückten Verbindung zu einem signifikant schlechteren Emulgator führt als eine erfindungsgemäße Mischung der isolierten Verbindungen.

. 15

25

30

10

# Beispiel 4: Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) als Rostschutz- und Verschleißschutzadditive

Ein 20 x 40 mm großes Eisenblech wird mit 40 μm Glasperlen gestrahlt und anschließend

20 – in Anlehnung an ASTM D-665 – in die unter Beispiel 2 hergestellten Emulsionen getaucht und bei 40 ± 1°C für 24 Stunden gelagert. Nach 24 Stunden wird das Eisenblech auf Rostbildung hin untersucht. Hierbei bedeuten:

- ++ keine Rostbildung;
- +0, geringfügiger Rostansatz;
- -0, Rostbildung auf mehr als 25% der Fläche des Testblechs;
- -- Rostbildung auf mehr als 50% des Testblechs.

Wie den Ergebnissen der Tabelle 4 zu entnehmen ist, konnte bei Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen als korrosionsinhibierende Zusätze teilweise nur geringfügiger Rostansatz beobachtet werden. Im Gegensatz dazu trat bei Verwendung von C<sub>13</sub>-Oxoalkohol-Ethoxylat auf mehr als 50% der Fläche des Testblechs Rostbildung auf.

Beispiel 5: Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) in Kraftstoffen und deren Verschleißschutz-Verhalten

In einem unadditivierten Diesel-Kraftstoff (Miro, Karlsruhe) wurden jeweils die tabellarisch aufgeführten Verbindungen gelöst. Die Konzentration an Additiv im Dieselkraftstoff betrug 75 ppm. Die Beurteilung des Verschleißschutzverhaltens erfolgte per HFRR-Test (High Frequency Roller Rig Test), der gemäß ISO 12156-1 durchgeführt wurde. Die Länge der entstehenden Riefen wurde vermessen und als Maß für den Verschleiß herangezogen. Je kürzer die Riefen waren, desto besser war der Verschleißschutz des zugeführten Additivs. Zum Vergleich wurde unaddivierter Diesel-Kraftstoff verwendet. Wie Tabelle 4 zu entnehmen ist, schützten die erfindungsgemäßen Verbindungen vor Verschleiß.

Tabelle 4:

Additiv	Länge der Riefen [µm]	Korrosion
Verbindung B	380	+0
Verbindung C	490	-0
Verbindung D	315	+0
Verbindung E	295	++
Verbindung F	320	
Verbindung G	420	+0
Verbindung J	495	-0
unadditiviert	605	

5

10

15

20

25

30

# Patentansprüche

# 1. Verbindung der allgemeinen Formel (Ia) und (Ib)

wobei L<sup>a</sup> für eine Polyisobutylenylgruppe mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht M<sub>n</sub> von 300 bis 1000 steht,

 $L^b$  für eine Polyisobutylenylgruppe mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht  $M_n$  von 2000 bis 20000 steht,

$$-A$$
- für  $-O$ -,  $-N(H)$ - oder  $-N(R^1)$ - steht,

M<sup>+</sup> für H<sup>+</sup>, ein Alkalimetallion, 0,5 Erdalkalimetallionen oder NH<sub>4</sub><sup>+</sup> steht, wobei in NH<sub>4</sub><sup>+</sup> ein oder mehrere H durch Alkylreste ersetzt sein können, und

R für einen linearen oder verzweigten gesättigten Kohlenwasserstoffrest steht, der mindestens einen Substituenten ausgewählt aus der Gruppe OH, NH<sub>2</sub> oder NH<sub>3</sub><sup>+</sup> und gegebenenfalls ein oder mehrere C(O)H-Gruppen trägt und gegebenenfalls ein oder mehrere nicht-benachbarte –O– und/oder sekundäre Amine und/oder tertiäre Amine enthält, und wobei in den NH<sub>2</sub>- oder NH<sub>3</sub><sup>+</sup>-Gruppen ein oder mehrere H durch Alkylreste ersetzt sein können, und

R<sup>1</sup> für einen linearen oder verzweigten gesättigten Kohlenwasserstoffrest steht, der gegebenenfalls einen oder mehrere Substituenten ausgewählt aus der Gruppe OH, NH<sub>2</sub>, NH<sub>3</sub><sup>+</sup> oder C(O)H trägt und gegebenenfalls ein oder mehrere nichtbenachbarte –O– und/oder sekundäre Amine und/oder tertiäre Amine enthält, und wobei in den NH<sub>2</sub>- oder NH<sub>3</sub><sup>+</sup>-Gruppen ein oder mehrere H durch Alkylreste ersetzt sein können, und

der Anteil von A-R an der Verbindung der allgemeinen Formel (Ia) bzw. (Ib) mindestens 20 Gew.-% beträgt.

- 2. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß L<sup>a</sup> für eine Polyisobutylenylgruppe mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht M<sub>n</sub> von 350 bis 950, insbesondere von 350 bis 650, und L<sup>b</sup> für eine Polyisobutylenylgruppe mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht von 2000 bis 12000, insbesondere von 2300 bis 5000, steht.
- Verbindung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß L<sup>a</sup> und L<sup>b</sup> für eine Polyisobutylenylgruppe stehen, die eine Polydispersität ≤ 3,0, bevorzugt von 1,1 bis 2,5, besonders bevorzugt von 1,1 bis 2,0, aufweist.
- 4. Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß L<sup>a</sup>
  und L<sup>b</sup> für eine Polyisobutylenylgruppe stehen, die zu mindestens 80 Gew.-% aus
  Isobutyleneinheiten aufgebaut ist.
- 5. Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß der Anteil von A-R an der Verbindung der allgemeinen Formel (Ia) und (Ib) mindestens 25 Gew.-%, insbesondere 35 bis 60 Gew.-% beträgt.
  - 6. Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß A = O- und R ein monovalenter Rest eines Oligomeren oder Polymeren von
    Ethylenoxid und/oder Propylenoxid oder ein monovalenter Rest eines Blockcopolymeren von Ethylen- und Propylenoxid ist.

# 7. Mischung enthaltend

(a) höchstens 99 Gew.-%, bevorzugt von 98 bis 80 Gew.-%, besonders bevorzugt von 97 bis 85 Gew.-%, mindestens einer Verbindung der allgemeinen Formel (Ia),

5

15

20

25

30

(Ia) (Ib)

(b) mindestens 1 Gew.-%, bevorzugt 2 bis 20 Gew.-%, besonders bevorzugt 3 bis 15 Gew.-%, mindestens einer Verbindung der allgemeinen Formel (Ib),

wobei  $L^a$  eine Polyisobutylenylgruppe mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht  $M_n$  von 300 bis 1000 und  $L^b$  eine Polyisobutylenylgruppe mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht  $M_n$  von 2000 bis 20000 ist,

10 —A- für –O-, –N(H)- oder –N(R<sup>1</sup>)- steht,

M<sup>+</sup> für H<sup>+</sup>, ein Alkalimetallion, 0,5 Erdalkalimetallionen oder NH<sub>4</sub><sup>+</sup> steht, wobei in NH<sub>4</sub><sup>+</sup> ein oder mehrere H durch Alkylreste ersetzt sein können,

R für einen linearen oder verzweigten gesättigten Kohlenwasserstoffrest steht, der mindestens einen Substituenten ausgewählt aus der Gruppe OH, NH<sub>2</sub> oder NH<sub>3</sub><sup>+</sup> und gegebenenfalls ein oder mehrere C(O)H-Gruppen trägt und gegebenenfalls ein oder mehrere nicht-benachbarte –O– und/oder sekundäre Amine und/oder tertiäre Amine enthält, und wobei in den NH<sub>2</sub>- oder NH<sub>3</sub><sup>+</sup>-Gruppen ein oder mehrere H durch Alkylreste ersetzt sein können, und

R<sup>1</sup> für einen linearen oder verzweigten gesättigten Kohlenwasserstoffrest steht, der gegebenenfalls einen oder mehrere Substituenten ausgewählt aus der Gruppe OH, NH<sub>2</sub>, NH<sub>3</sub><sup>+</sup> oder C(O)H trägt und gegebenenfalls ein oder mehrere nichtbenachbarte –O– und/oder sekundäre Amine und/oder tertiäre Amine enthält, und wobei in den NH<sub>2</sub>- oder NH<sub>3</sub><sup>+</sup>-Gruppen ein oder mehrere H durch Alkylreste ersetzt sein können, und

der Anteil von A-R an der Verbindung der allgemeinen Formel (Ia) mindestens 10 Gew.-% beträgt und an der Verbindung der allgemeinen Formel (Ib) mindestens 20 Gew.-% beträgt.

8. Mischung nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß der Anteil von A-R an der Verbindung der allgemeinen Formel (Ia) mindestens 15 Gew.-%, bevorzugt mindestens 20 Gew.-%, besonders bevorzugt mindestens 25 Gew.-%, ganz besonders bevorzugt 35 bis 60 Gew.-%, und/oder an der Verbindung der

10

15

25

30

35

allgemeinen Formel (Ib) mindestens 25 Gew.-%, insbesondere 35 bis 60 Gew.-%, beträgt.

- 9. Mischung nach Anspruch 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, daß L<sup>a</sup> und/oder L<sup>b</sup> für eine Polyisobutylenylgruppe stehen, die zu mindestens 80 Gew.-% aus Isobutyleneinheiten aufgebaut ist.
- Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia) und (Ib) 10. gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6, bei dem Polyisobutylen mit Fumarsäuredichlorid, Fumarsäure, Maleinsäuredichlorid, Maleinsäure Maleinsäureanhydrid umgesetzt, das erhaltene Reaktionsprodukt mit Ethylenoxid, Propylenoxid, Alkanolaminen. Polyaminen, Oligoalkoholen, Oligoalkylenglykolen, Polyalkylenglykolen, Kohlenhydraten oder Zuckern zur Reaktion gebracht und die vorhandene freie Carboxylgruppe gegebenenfalls mit NH3, einem Amin oder einem (Erd)Alkalimetallsalz in das entsprechende Salz überführt wird.
- 11. Verwendung einer Verbindung der allgemeinen Formel (Ia) und/oder (Ib) gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6 und/oder einer Mischung gemäß einem der Ansprüche 7 bis 9 als oberflächenaktive Substanz, als Emulgator, als Verschleißschutzadditiv, als schmierfähigkeitsverbessernder oder korrosionsinhibierender Zusatz in Kraftstoffen, Schmierstoffen, Kraftstoffadditiv- und Schmierstoffadditiv-Konzentraten oder als korrosionsinhibierender Zusatz in wasserhaltigen Flüssigkeiten.
  - 12. Verwendung nach Anspruch 11, wobei die Verbindung und/oder die Mischung als Emulgator bei der Herstellung von Wasser-in-Öl-Emulsionen, insbesondere von Wasser-in-Kraftstoff-Emulsionen, oder als Tensid für industrielle und kosmetische Wasch- und Reinigungsformulierungen verwendet wird.
  - 13. Kraftstoff, Schmierstoff, Kraftstoffadditivkonzentrat, Schmierstoffadditivkonzentrat und wasserhaltige Flüssigkeit enthaltend eine oder mehrere Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia) und/oder (Ib) gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6 und/oder eine Mischung gemäß einem der Ansprüche 7 bis 9, vorzugsweise Wasser-in-Kraftstoff-Emulsion enthaltend 60 bis 95 Gew.-% Kraftstoff, vorzugsweise Dieselkraftstoff, 3 bis 35 Gew.-% Wasser und 0,2 bis 10

Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 5 Gew.-%, einer oder mehrerer Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia) und/oder (Ib) gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6 und/oder einer Mischung gemäß einem der Ansprüche 7 bis 9 als Emulgator.

- Wasch- und Reinigungsformulierung enthaltend eine oder mehrere Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia) und/oder (Ib) gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6 und/oder eine Mischung gemäß einem der Ansprüche 7 bis 9.
- 15. Emulsion nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß neben einer oder mehreren Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia) und/oder (Ib) ein oder mehrere weitere Emulgatoren, vorzugsweise Sorbitanmonooleat, C<sub>13</sub>-Oxoalkoholethoxylate oder Alkylphenolethoxylate, und/oder ein oder mehrere Biozide, bevorzugt NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> und/oder Glyoxal, besonders bevorzugt Glyoxal, vorhanden sind.
- 16. Verfahren zur Herstellung einer Emulsion nach Anspruch 13 oder 15, dadurch gekennzeichnet, daß die jeweiligen Komponenten miteinander vermischt und in ansich bekannter Weise emulgiert werden, vorzugsweise in einer Mischdüse.

		• •
	,	
		•
		·
	·	
$\cdot$		
	• •	
or and the control of the control o		
	•	
	٠.	
		-
		•
		•
		• •
		•
		*
		•
·		

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



# 

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 28. November 2002 (28.11.2002)

**PCT** 

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/094889 A3

(51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: C08F 8/14 8/32, B01F 17/00, C10L 1/18, 1/22, 1/32, C10M 133/54, 133/56, 129/95, 145/38, C11D 1/04

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP02/05516

(22) Internationales Anmeldedatum:

17. Mai 2002 (17.05.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

101 25 158.0

22. Mai 2001 (22.05.2001) DE

C08F 8/14, (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme om 133/54, von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigschafen (DE).

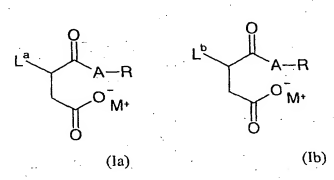
(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HÜFFER, Stephan [DE/DE]; Luitpoldstr. 19, 67063 Ludwigshafen (DE). SCHWAB, Peter [DE/DE]; Krähhöhlenweg 23, 67098 Bad Dürkheim (DE). SCHÜRMANN, Gregor [DE/DE]; Keplerstr. 17, 68723 Schwetzingen (DE). RATH, Hans, Peter [DE/DE]; Friedhofstr. 7, 67269 Grünstadt (DE). MACH, Helmut [DE/DE]; Kaiserstrasse 43, 69115 Heidelberg (DE). SCHAUSS, Eckard [DE/DE]; Kirchenstrasse 1, 67259 Heuchelheim (DE).

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: LOW-MOLECULAR AND HIGH-MOLECULAR EMULSIFIERS, PARTICULARLY BASED ON POLYISOBUTY-LENE, AND MIXTURES THEREOF

(54) Bezeichnung: NIEDER- UND HOCHMOLEKULARE EMULGATOREN, INSBESONDERE AUF BASIS VON POLYISO BUTYLEN, SOWIE DEREN MISCHUNGEN



(57) Abstract: The invention relates to low-molecular and high-molecular diblock emulsifiers, particularly based on polyisobutylene, of general formulas (Ia) and (Ib), and to mixtures thereof, whereby: Lo represents a polyisobutylene group having a numerical average molecular weight Mn ranging from 300 to 1000; Lo represents a polyisobutylene group having a numerical average molecular weight Mn ranging from 2000 to 20000; -A- represents -O-, -N(H)-or N(R1)-; Mt represents Ht, an alkali metal ion, 0.5 alkaline-earth metal ions or NH4t, whereby in NH4t, one or more Ht's can be substituted by alkyl radicals; R represents a linear or branched saturated hydrocarbon radical, which supports at least one substituent selected

from the group consisting of OH, NH<sub>2</sub> or NH<sub>3</sub><sup>+</sup> and optionally supports one or more C(O)H groups while optionally containing one or more non-adjacent -O- and/or secondary amines and/or tertiary amines and, in the NH<sub>2</sub> or NH<sub>3</sub><sup>+</sup> groups, one or more H's can be substituted by alkyl radicals, and; R<sup>1</sup> represents a linear or branched saturated hydrocarbon radical, which optionally supports one or more substituents selected from the group consisting of OH, NH<sub>2</sub>, NH<sub>3</sub><sup>+</sup> or C(O)H while optionally containing one or more non-adjacent -O- and/or secondary amines and/or tertiary amines and, in the NH<sub>2</sub> or NH<sub>3</sub><sup>+</sup> groups, one or more H's can be substituted by alkyl radicals, and the proportion of A-R on the compound of general formula (Ib) equals at least 20 wt. %.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft nieder- und hochmolekulare Diblockemulgatoren, insbesondere auf Basis von Polyisobutylen, der allegemeinen Formel (Ia) bzw. (Ib) sowie deren Mischungen, wobei L<sup>a</sup> eine Polyisobutylenylgruppe mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht M<sub>n</sub> von 300 bis 1000 und L<sup>b</sup> eine Polyisobutylenylgruppe mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht M<sub>n</sub> von 2000 bis 20000 ist, -A- für -O-, -N(H)- oder N(R<sup>1</sup>)- steht, M<sup>+</sup> für H<sup>+</sup>, ein Alkalimetallion, 0,5 Erdalkalimetallionen oder NH<sub>4</sub><sup>+</sup> steht, wobei in NH<sub>4</sub><sup>+</sup> ein oder mehrere H durch Alkylreste ersetzt sein können, R für einen linearen oder verzweigten gesättigten Kohlenwasserstoffrest steht, der mindestens einen Substituenten ausgewählt aus der Gruppe OH, NH<sub>2</sub> oder NH<sub>3</sub><sup>+</sup> und gegebenfalls ein oder mehrere C(O)H-Gruppen trägt und gegebenenfalls ein oder mehrere nicht-benachbarte -O- und/oder sekundäre Amine und/oder tertiäre Amine enthält, und wobei in den NH<sub>2</sub>- oder NH<sub>3</sub><sup>+</sup>-Gruppen ein oder mehrere H durch Alkylreste ersetzt sein können, und R<sup>1</sup> für einen linearen oder verzweigten gesättigten Kohlenwasserstoffrest steht, der gegebenenfalls einen oder mehrere Substituenten ausgewählt aus der Gruppe OH, NH<sub>2</sub>, NH<sub>3</sub><sup>+</sup> oder C(O)H trägt und gegebenenfalls ein oder mehrere nicht-benachbarte -O- und/oder sekundäre Amine und/oder tertiäre Amine enthält, und wobei in den NH<sub>2</sub>- oder NH<sub>3</sub><sup>+</sup>-Gruppen ein oder mehrere H durch Alkylreste ersetzt sein können, und der Anteil von A-R an der Verbindung der allgemeinen Formel (Ib) mindestens 20 Gew.-% beträgt.

BNSDOCID: <WO\_\_\_\_02094889A3\_I\_>

# WO 02/094889 A3

- (74) Anwalt: ISENBRUCK, Günter; Bardehle, Pagenberg, Dost, Altenburg, Geissler, Isenbruck, Theodor-Heuss-Anlage 12, 68165 Mannhein (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ,

TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- (88) Veröffentlichungsdatum des internationalen
  Recherchenberichts: 27. November 2003

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

onal/Application/No PCT/EP 02/05516 a. classification of subject matter IPC 7 C08F8/14 C08F COSF8/32 C10L1/18 C10L1/22 B01F17/00 C10M145/38 C10M129/95 C10M133/56 C10L1/32 C10M133/54 C11D1/04 According to international Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C08F C10L C10M Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) PAJ, WPI Data, EPO-Internal C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category ° 1-16 US 4 368 133 A (J. W. FORSBERG) X 11 January 1983 (1983-01-11) column 3, line 65 -column 8, line 21 column 8, line 34 -column 9, line 44 column 9, line 65 -column 13, line 3 column 14, line 61 -column 15, line 10; claims 1-38 US 3 522 179 A (W. M. LE SUER) χ 10 - 1328 Jüly 1970 (1970-07-28) column 2, line 59 - line 70 column 3, line 41 -column 5, line 57 column 6, line 22 -column 7, line 27; claims 1-25 Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the \*A\* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance Invention "E" earlier document but published on or after the International "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family

Date of mailing of the international search report

02/06/2003

Permentier, W

Authorized officer

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

22 May 2003

Name and mailing address of the ISA

Date of the actual completion of the international search

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

#### IN TEUNATIONAL SEAUCH RELAL

Interponal Application No PCT/EP 02/05516

2.10	PCT/EP O	√\ ∩22T0
	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category •	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	DE 199 41 166 A (THE YOKOHAMA RUBBER CO., LTD.) 4 May 2000 (2000-05-04) page 3, line 45 -page 4, line 34 page 5, line 23 -page 6, line 42 page 7, line 20 - line 40; claims 1-19	1-10
A	EP 0 658 572 A (MOL MAGYAR OLAJ ES GAZIPARI RESZVENYTARSASAG) 21 June 1995 (1995-06-21) claims 1-13	1,7-9
<b>A</b>	WO 98 23843 A (CLARIANT GMBH) 4 June 1998 (1998-06-04) claims 1-28	1
Α	US 5 824 372 A (E. PECHHOLD) 20 October 1998 (1998-10-20) claims 1-5	1
A ÷	FR 2 369 240 A (SHELL INTERNATIONALE RESEARCH MAATSCHAPPIJ B.V.) 26 May 1978 (1978-05-26) page 2, line 33 -page 3, line 28 page 4, line 35 -page 5, line 4; claims 1-5	1
<b>A</b>	GB 2 231 873 A (SHELL INTERNATIONALE RESEARCH MAATSCHAPPIJ B.V.) 28 November 1990 (1990-11-28) claims 1-17	1

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

		الىك رەرىدى دىكى <u>دىكە ئۇران بىلى</u>		PCT/EP	2/05516
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US 4368133	A	11-01-1983	US US BR CA DE FR GB IN MX MX NL US	4448703 A 4447348 A 7906133 A 1146836 A1 2939226 A1 2437242 A1 2032951 A ,B 157985 A1 153881 A1 166694 B 154239 A 7907146 A ,B,	15-05-1984 08-05-1984 17-06-1980 24-05-1983 17-04-1980 25-04-1980 14-05-1980 09-08-1986 25-08-1984 28-01-1993 26-06-1987 31-03-1980 19-05-1987
US 3522179	A	28-07-1970	DE FR GB US US US	1271877 B 1396645 A 1055337 A 3542680 A 3579450 A 3632510 A 3381022 A	04-07-1968 23-04-1965 18-01-1967 24-11-1970 18-05-1971 04-01-1972 30-04-1968
DE 19941166	A	04-05-2000	JP JP DE US JP	2000143732 A 2000169523 A 19941166 A1 6372855 B1 2001048929 A	26-05-2000 20-06-2000 04-05-2000 16-04-2002 20-02-2001
EP 658572	A	21-06-1995	HU AT DE DK EP ES GR SI	211439 B 182156 T 59408487 D1 658572 T3 0658572 A1 2136135 T3 3031383 T3 658572 T1	28-02-1996 15-07-1999 19-08-1999 07-02-2000 21-06-1995 16-11-1999 31-01-2000 29-02-2000
WO 9823843	A	04-06-1998	DE NO BR DE DK WO EP JP KR NO US	19725509 A1 971390 A 9713405 A 69705061 D1 69705061 T2 939855 T3 9823843 A1 0939855 A1 2001505971 T 2000057145 A 992379 A 2002002116 A1 6369004 B1	28-05-1998 25-09-1998 25-01-2000 05-07-2001 26-09-2002 17-09-2001 04-06-1998 08-09-1999 08-05-2001 15-09-2000 18-05-1999 03-01-2002 09-04-2002
US 5824372	A	20-10-1998	US AU AU CA CN DE DE	5712348 A 727201 B2 2077697 A 2249024 A1 1213385 A ,E 69702186 D1 69702186 T2	27-01-1998 07-12-2000 01-10-1997 18-09-1997 07-04-1999 06-07-2000 01-03-2001

Form PCT/ISA/210 (patent lamlly annex) (July 1992)

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

nformation on patent family members

Intermional Application No
PCT/EP 02/05516

					101/11	02/03310
P: cite	atent document d in search repo	ort	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US	5824372	Α		EP	0886659 A1	30-12-1998
				JP	2000507282 T	13-06-2000
			·	MO	9733926 A1	18-09-1997
FR	2369240	A	26-05-1978	GB	1543359 A	04-04-1979
				BE	859877 A2	19-04-1978
				BR	7707188 A	25-07-1978
		•		ES	463560 A1	01-07-1978
		•		FR	2369240 A1	26-05-1978
	-			IN	146516 A1	23-06-1979
				IT	1087971 B	04-06-1985
				JP	1302811 C	14-02-1986
				JP	53056610 A	23-05-1978
	.: .			·JP	60027655 B	29-06-1985
				NL	7711720 A ,B,	03-05-1978
GB	2231873	Α	28-11-1990	NONE		

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

a. klassifiziehung des anmeldungsgegenstandes IPK 7 C08F8/14 C08F8/32 C10L1/22 C10L1/18 B01F17/00 C10M145/38 C10M129/95 C10M133/56 C10L1/32 C10M133/54 C11D1/04

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchlerter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu

soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie

Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,

COSF CIOL CIOM

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

PAJ, WPI Data, EPO-Internal

Kalegorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
Х	US 4 368 133 A (J. W. FORSBERG) 11. Januar 1983 (1983-01-11) Spalte 3, Zeile 65 -Spalte 8, Zeile 21 Spalte 8, Zeile 34 -Spalte 9, Zeile 44 Spalte 9, Zeile 65 -Spalte 13, Zeile 3 Spalte 14, Zeile 61 -Spalte 15, Zeile 10;	1-16
<b>X</b>	Ansprüche 1-38  US 3 522 179 A (W. M. LE SUER) 28. Juli 1970 (1970-07-28) Spalte 2, Zeile 59 - Zeile 70 Spalte 3, Zeile 41 -Spalte 5, Zeile 57 Spalte 6, Zeile 22 -Spalte 7, Zeile 27; Ansprüche 1-25	1-6, 10-13
• .	-/	

enthenmen enthemen	
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :  'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert,	*T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der
aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden
'E' älleres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist	Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindun

Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden

Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheilegend ist

Siehe Anhang Patentfamilie

veromentlichung, die sich auf eine Halitaliche Onerbaldung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht     P Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	diese Verbindung für einen Fachmann naheilegend ist  *&* Veröffentlichung, die Mitglied derseiben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts
22. Mai 2003	02/06/2003
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter .
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswljk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Permentier, W

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

ausgeführt)

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intermonales Aktenzeichen PCT/EP 02/05516

0.45		PCT/EP 02	., 05516
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		_ , ·
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	DE 199 41 166 A (THE YOKOHAMA RUBBER CO., LTD.) 4. Mai 2000 (2000-05-04) Seite 3, Zeile 45 -Seite 4, Zeile 34 Seite 5, Zeile 23 -Seite 6, Zeile 42 Seite 7, Zeile 20 - Zeile 40; Ansprüche 1-19		1-10
<b>A</b>	EP 0 658 572 A (MOL MAGYAR OLAJ ES GAZIPARI RESZVENYTARSASAG) 21. Juni 1995 (1995-06-21) Ansprüche 1-13	· ·	1,7-9
Α ·	WO 98 23843 A (CLARIANT GMBH) 4. Juni 1998 (1998-06-04) Ansprüche 1-28		1
Α	US 5 824 372 A (E. PECHHOLD) 20. Oktober 1998 (1998–10–20) Ansprüche 1–5		1
Α	FR 2 369 240 A (SHELL INTERNATIONALE RESEARCH MAATSCHAPPIJ B.V.) 26. Mai 1978 (1978-05-26) Seite 2, Zeile 33 -Seite 3, Zeile 28 Seite 4, Zeile 35 -Seite 5, Zeile 4; Ansprüche 1-5		1
Α	GB 2 231 873 A (SHELL INTERNATIONALE RESEARCH MAATSCHAPPIJ B.V.) 28. November 1990 (1990-11-28) Ansprüche 1-17		1
	<del></del>		
·			
	*	•	

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1992)

#### en, die zur selben Patentfamilie gehören Angaben zu Veröffentlichung PCT/EP 02/05516 Mitglied(er) der Datum der Im Recherchenbericht Datum der Veröffentlichung Patentfamilie angeführtes Patentdokument Veröffentlichung 11-01-1983 US 4448703 A 15-05-1984 A US 4368133 US 4447348 A 08-05-1984 BR 17-06-1980 7906133 A CA 1146836 A1 24-05-1983 DE 2939226 A1 17-04-1980 25-04-1980 FR 2437242 A1 GB 14-05-1980 2032951 A ,B 09-08-1986 157985 A1 ΙN IN 153881 A1 25-08-1984 MX 166694 В 28-01-1993 MX 154239 A 26-06-1987 NL 31-03-1980 7907146 A ,В, US 19-05-1987 4666620 A 28-07-1970 DE 1271877 B 04-07-1968 US 3522179 Α FR 1396645 A 23-04-1965 1055337 A 18-01-1967 GB 24-11-1970 US 3542680 A 18-05-1971 US 3579450 A 04-01-1972 US 3632510 A 30-04-1968 US 3381022 A 04-05-2000 JP 2000143732 A 26-05-2000 Α DE 19941166 JP 20-06-2000 2000169523 A DE 19941166 A1 04-05-2000 16-04-2002 US 6372855 B1 20-02-2001 JP 2001048929 A 28-02-1996 21-06-1995 HU. 211439 B EP 658572 A 15-07-1999 182156 T AT 19-08-1999 DE 59408487 D1 658572 T3 07-02-2000 DK EP 0658572 A1 21-06-1995 16-11-1999 ES 2136135 T3 31-01-2000 GR 3031383 T3 29-02-2000 SI 658572 T1 28-05-1998 04-06-1998 DE 19725509 A1 WO 9823843 Α NO 971390 A 25-09-1998 BR 9713405 25-01-2000 05-07-2001 DE 69705061 D1 69705061 T2 26-09-2002 DE 17-09-2001 DK 939855 T3 04-06-1998 WO 9823843 A1 08-09-1999 EP 0939855 A1 08-05-2001 JP 2001505971 15-09-2000 2000057145 A KR 992379 18-05-1999 NO Α 2002002116 A1 03-01-2002 US 6369004 B1 09-04-2002 US 27-01-1998 20-10-1998 US 5712348 A US 5824372 Α 07-12-2000 AU 727201 B2 01-10-1997 ΑU 2077697 A 18-09-1997 2249024 A1 CA ,B 07-04-1999 1213385 A CN 06-07-2000 DE 69702186 D1 01-03-2001 69702186 T2 ĎΕ

onales Aktenzelchen

INTERNATIONALER RECHERCHENDER CONT

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentfamilie)(Juli 1992)

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

PCT/EP 02/05516

Im Recherchenbericht Datum der angeführtes Patentdokument Veröffentlichung			Mitglied(er) der Patentfamilie			Datum der Veröffentlichung			
	US	5824372	Α		EP JP WO	0886659 2000507282 9733926	A1 T A1	30-12-1998 13-06-2000 18-09-1997	
	FR	2369240	A	26-05-1978	GB BE BR ES FR IN IT	1543359 859877 7707188 463560 2369240 146516 1087971	A2 A A1 A1 A1 B	04-04-1979 19-04-1978 25-07-1978 01-07-1978 26-05-1978 23-06-1979 04-06-1985	
					JP JP JP NL	1302811 53056610 60027655 7711720	A B	14-02-1986 23-05-1978 29-06-1985 03-05-1978	
	GB	2231873	A	28-11-1990	KEINE			-	

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentiamilie)(Juli 1992)